PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C07C 309/65, C07D 307/80, A61K 31/255, 31/343

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/10967

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

2. März 2000 (02.03.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/05682

(22) Internationales Anmeldedatum: 6. August 1999 (06.08.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 37 638.3

19. August 1998 (19.08.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MITTENDORF, Joachim [DE/DE]; Wildsteig 30a, D-42113 Wuppertal (DE). DRESSEL, Jürgen [DE/DE]; Tuchstrasse 48, D-42477 Radevormwald (DE), MATZKE, Michael [DE/DE]; Am Jagdhaus 112, D-42113 Wuppertal (DE). KELDENICH, Jörg [DE/DE]; Damschkeweg 49, D-42113 Wuppertal (DE). MAULER, Frank [DE/DE]; Stargarderstrasse 8, D-51491 Overath (DE). DE VRY, Jean-Marie-Victor [BE/DE]; Adelenhof 36, D-51491 Rösrath (DE). FRANZ, Jürgen [DE/DE]; Meesmannstrasse 18, D-58456 Witten (DE). SPREYER, Peter [DE/DE]; Stoffeler Broich 5, D-40225 Düsseldorf (DE). VÖHRINGER, Verena [DE/DE]; Am Hochsitz 17, D-42113 Wuppertal (DE). SCHUMACHER, Joachim [DE/DE]; Fliederstrasse 5, D-42113 Wuppertal (DE). ROCK, Michael-Harold [GB/DK]; Risbjergvej 28, DK-2650 Hvidovre (DK). HORVATH, Ervin [DE/DE]; Theodor-Storm-Strasse 4, D-51373 Leverkusen (DE). FRIEDL, Arno [DE/DE]; Im Hilgersfeld 53, D-51427 Bergisch Gladbach (DE). MOHRS, Klaus-Helmut [DE/DE]; Wildsteig 24, D-42113 Wuppertal (DE). RADDATZ, Siegfried [DE/DE]; Jakob-Böhme-Strasse 21, D-51065 Köln (DE). JORK, Reinhard [DE/DE]; Spuler Weg 43, D-42781 Haan (DE).

AKTIENGE-(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: NOVEL ARYL SULPHONAMIDES AND ANALOGUES
- (54) Bezeichnung: NEUE ARYLSULFONAMIDE UND ANALOGA

(57) Abstract

The present invention relates to novel aryl sulphonamides and analogues, methods for the production and use thereof in the prophylaxis and treatment of neurodegenerative diseases, especially in the treatment of apoplexia cerebri, craniocerebral trauma, pain and spasticity.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Arylsulfonamide und Analoga, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Prophylaxe und Behandlung von neurodegenerativen Erkrankungen, insbesondere zur Behandlung von Apoplexia Cerebri, Schädel-Hirn-Trauma, Schmerz und Spastizität.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
вв	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	ΗU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
B.J	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugostawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dānemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 00/10967 PCT/EP99/05682

Neue Arylsulfonamide und Analoga

5

10

25

30

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Arylsulfonamide und Analoga, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Prophylaxe und Behandlung von neurodegenerativen Erkrankungen, insbesondere zur Behandlung von Apoplexia Cerebri, Schädel-Hirn-Trauma, Schmerz und Spastizität.

 Δ^9 -Tetrahydrocannabinol (Δ^9 -THC) und in geringem Maße auch Δ^8 -THC sind die biologisch aktiven Bestandteile in Extrakten der Pflanze Cannabis sativa (Marihuana, Haschisch) und sind verantwortlich für die Effekte auf das menschliche Zentrale Nervensystem (ZNS). Potentielle historische und kontemporäre therapeutische Anwendungen von Cannabis-Präparaten umfassen u.a. Analgesie, Emesis, Anorexie, Glaukom und Bewegungsstörungen.

Bislang wurden zwei Subtypen von Cannabinoid-Rezeptoren und eine Spleiß-Variante identifiziert. Der CB1-Rezeptor (Nature 1990, 346, 561) und eine Spleiß-Variante CB1a (J. Biol. Chem. 1995, 270, 3726) sind überwiegend im Zentralen Nervensystem lokalisiert. Der CB2-Rezeptor wurde überwiegend im peripheren Gewebe, insbesondere in Leukozyten, Milz und Makrophagen gefunden (Eur. J. Biochem. 1995, 232, 54).

CB1 und CB2-Rezeptoren besitzen sieben Transmembranregionen und gehören zur Familie der G-Protein-Rezeptoren. Beide Rezeptoren sind negativ gekoppelt via G_i/G_o-Protein zur Adenylatcyclase und möglicherweise negativ gekoppelt zur präsynaptischen Freisetzung von Glutamat (J. Neurosci. 1996, <u>16</u>, 4322). CB1-Rezeptoren sind darüberhinaus positiv gekoppelt mit Kalium-Kanälen sowie negativ gekoppelt mit N- und Q-Typ Calcium-Kanälen.

Vier Klassen von CB1-Rezeptor-Agonisten sind bisher bekannt: klassische Cannabinoide, wie beispielsweise Δ^9 -THC, nichtklassische Cannabinoide, Aminoalkylindole

und Eicosanoide. Zu den letzten gehört der allgemein akzeptierte endogene CB1-Rezeptor-Agonist Anandamid.

Außerdem ist bekannt, daß Apoplexia Cerebri eine Folge einer plötzlichen Durchblutungsstörung eines menschlichen Gehirnbereichs mit nachfolgenden Funktionsausfällen, mit entsprechenden neurologischen und/oder psychischen Symptomen ist. Die Ursachen für Apoplexia Cerebri können in Himblutungen (z.B. nach einem Gefäßriß bei Hypertonie, Arteriosklerose und apoplektischem Aneurysma) und Ischämien (z.B. durch eine Blutdruckabfallkrise oder Embolie) liegen. Die Funktionsausfälle im Gehirn führen zu einer Degeneration oder Abtötung der Gehirnzellen (Journal of Cerebral Blood Flow and Metabolism 1981, 1, 155); Chem. Eng. News 1996 (May 13), 41; Trends Pharmacol. Sci. 1996, 17, 227). Unter Schädel/Hirn-Trauma versteht man gedeckte und offene Schädelverletzungen mit Gehirnbeteiligung.

15

10

5

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$R^1-A-D-E-G-L-R^2$$
 (I)

20 in welcher

R¹ für einen Rest der Formel

oder
$$R^3$$

worin

R³ und R³ gemeinsam unter Einbezug der phenylischen Doppelbindung einen 5-gliedrigen, gesättigten, partiell ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus bilden, der ein bis zwei Heteroatome aus der Reihe S, N oder O oder einen Rest der Formel -NQ enthält,

5

worin

Q Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

10

und wobei alle oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten gegebenenfalls geminal substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

15

Halogen, Carboxyl, Hydroxy, Phenyl, (C₁-C₆)-Alkoxy, (C₁-C₆)-Alk-oxycarbonyl, (C₁-C₈)-Alkyl, das seinerseits durch Halogen, C₁-C₆-Alkylsulfonyloxy, Azid, Amino, Mono(C₁-C₆)-Alkylamino, Di(C₁-C₆)-Alkylamino oder Hydroxy substituiert sein kann, einer Gruppe der Formel -(CO)_b-NR⁴R⁵,

20

worin

b eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

25

R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und unabhängig voneinander Wasserstoff, Phenyl, (C₁-C₆)-Acyl, cyclo(C₄-C₇)-Acyl, Benzoyl oder (C₁-C₆)-Alkyl, das gegebenenfalls durch Amino, Mono(C₁-C₆)-Alkylamino, Di(C₁-C₆)-Alkylamino substituiert ist, bedeuten,

30

oder

5

10

20

25

R⁴ und R⁵ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- oder 6gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls
ein oder mehrere weitere(s) Heteroatom(e) aus der Reihe S, O
und/oder einen oder mehrere Rest(e) der Formel -NR⁸ enthalten
kann,

worin

 R^8 Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl oder (C_1-C_6) -Acyl bedeutet,

und

einer Gruppe der Formel -NR⁶-SO₂-R⁷

15 worin

R⁶ Wasserstoff, Phenyl, (C₁-C₆)-Alkyl oder (C₁-C₆)-Acyl bedeutet,

 R^7 Phenyl oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

und einen Rest der Formel

$$R^{12}R^{11}N-T-C-O-(R^{10}R^9C)_{-}$$

worin

c eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeutet,

 R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_6)-Alkyl bedeuten,

T einen Rest der Formel -(CH₂)_d- bedeutet,

worin

5

d eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeutet,

oder

10

T einen Teil eines Aminosäurerestes der Formel

worin

15

R¹³ und R¹⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Methyl bedeuten,

oder

20

R¹³ Wasserstoff oder Methyl bedeutet

und

25

 R^{14} (C₃-C₈)-Cycloalkyl oder (C₆-C₁₀)-Aryl oder Wasserstoff bedeutet, oder (C₁-C₈)-Alkyl bedeutet,

	wobei das (C ₁ -C ₈)-Alkyl gegebenenfalls durch Methlythio, Hydroxy,
	Mercapto, Guanidyl oder durch eine Gruppe der Formel
	-NR ¹⁵ R ¹⁶ oder -NR ¹⁷ -OC- substituiert ist,
	, and the second
5	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
5	worin
	R ¹⁵ und R ¹⁶ unabhängig voneinander Wasserstoff, (C ₁ -C ₈)-
	Alkyl oder Phenyl bedeuten
10	und
	R ¹⁷ Hydroxy, Benzyloxy, (C ₁ -C ₈)-Alkoxy oder die oben
	aufgeführte Gruppe -NR ¹⁵ R ¹⁶ bedeutet,
	S
15	oder das (C ₁ -C ₈)-Alkyl gegebenenfalls durch (C3-C6)-Cycloalkyl oder
15	Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Hydroxy, Halogen
	oder (C ₁ -C ₆)-Alkoxy oder Amino substituiert ist,
	oder das (C ₁ -C ₈)-Alkyl gegebenenfalls durch Imidazolyl oder Indolyl
20	substituiert ist, worin die entsprechenden -NH-Funktionen
	gegebenenfalls durch (C ₁ -C ₆)-Alkyl oder durch eine
	Aminoschutzgruppe geschützt sind,
	R ¹¹ und R ¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C ₁ -C ₆)-Alkyl oder
25	eine typische Aminoschutzgruppe bedeuten,
	oder
	
	R ¹¹ und R ¹² gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 6-gliedrigen
20	
30	gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls ein weiteres

Heteroatom aus der Reihe S, O oder einen Rest der Formel -NR¹⁸ enthalten kann,

worin

5

R¹⁸ Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl oder Phenyl bedeutet,

A und E gleich oder verschieden sind und für eine Bindung oder für (C₁-C₄)-Alkylen stehen,

10

D für ein Sauerstoffatom oder für einen Rest der Formel -S(O)_e- oder -N(R¹⁹)steht,

worin

15

- e eine Zahl 0, 1 oder 2 bedeutet,
- R^9 Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl oder (C_1-C_6) -Acyl bedeutet,
- G für zweifach gebundenes (C₆-C₁₀)-Aryl oder für einen zweifach gebundenen 5bis 7-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, die gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:
- 25 Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, Halogen, (C_1-C_6) -Alkyl, Hydroxy (C_1-C_6) -Alkyl, (C_1-C_6) -Alkoxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, sowie Gruppen der Formeln -CO-O- $(CH_2)_f$ -NR²⁰R²¹, -NR²²-SO₂R²³, - $(CH_2)_g$ - $(CO)_h$ -NR²⁴R²⁵ und -OR²⁶,
- 30 worin

f eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,

g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,

- R²⁰und R²¹ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,
 - R²² die oben angegebene Bedeutung von R⁶ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
 - R²³ die oben angegebene Bedeutung von R⁷ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
- R²⁴ und R²⁵ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

oder unabhängig voneinander einen Rest der Formel

-(CH₂)_i-NR²⁷R²⁸ darstellen,

20

10

worin

- i eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,
- 25 und
 - R²⁷ und R²⁸ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,
- 30 R^{26} (C₆-C₁₀)-Aryl bedeutet,

L für einen Rest der Formel -O-, -NH-,

wobei die Anbindung der Reste an G linksbündig erfolgt,

5

und worin R^{29} , R^{30} , R^{31} , R^{32} , R^{33} , R^{34} , R^{35} , R^{36} und R^{37} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_4)-Alkyl bedeuten,

oder

10

R²⁹ einen Rest der Formel -SO₂R² bedeutet,

15

 R^2

für (C₆-C₁₀)-Aryl oder für einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, die gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Amino und (C₁-C₆)-Alkyl, oder

für den Rest der Formel

oder Morpholin steht, oder

für C₃-C₈-Cycloalkyl steht, oder

für (C₁-C₁₂)-Alkyl, (C₂-C₁₂)-Alkenyl oder (C₂-C₁₂)-Alkinyl steht, die gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

Halogen, Trifluormethyl, Hydroxy, Cyano, Azido, (C₁-C₆)-Alkoxy, (C₁-C₆)-Perfluoralkoxy, partiell fluoriertem (C₁-C₆)-Alkoxy, einem Rest der Formel

10

5

worin

R³⁸ und R³⁹ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

15

Phenyl, gegebenenfalls substituiert mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

20

Halogen, Nitro, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkoxy und einer Gruppe der Formel -NR⁴⁰R⁴¹,

worin

R⁴⁰ und R⁴¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl oder (C₁-C₆)-Acyl bedeuten,

und einem 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu drei Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O, gegebenenfalls substituiert mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

Halogen, Nitro, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkoxy und einer Gruppe der Formel -NR⁴⁰R⁴¹,

10

5

worin

R⁴⁰ und R⁴¹ wie oben definiert sind,

15 oder

L und R² gemeinsam für einen Rest der Formel

20 und deren pharmazeutisch verträgliche Salze,

mit der Maßgabe, daß R¹ nicht für einen unsubstituierten oder wie oben beschriebenenen substituierten Rest der Formel

stehen darf, worin Q die oben angegebene Bedeutung hat..

5

10

15

20

25

30

Aminoschutzgruppe im Rahmen der Erfindung sind die üblichen in der Peptid--Chemie verwendeten Aminoschutzgruppen.

Hierzu gehören bevorzugt: Benzyloxycarbonyl, 3,4-Dimethoxybenzyloxycarbonyl, 3,5-Dimethoxybenzyloxycarbonyl, 2,4-Dimethoxybenzyloxycarbonyl, 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, 4-Nitrobenzyloxycarbonyl, 2-Nitrobenzyloxycarbonyl, 2-Nitrobenzyloxycarbonyl, Propoxycarbonyl, Isopropoxycarbonyl, Butoxycarbonyl, Isobutoxycarbonyl, tert.Butoxycarbonyl, Allyloxycarbonyl, Vinyloxycarbonyl, 2-Nitrobenzyloxycarbonyl, 3,4,5-Trimethoxybenzyloxycarbonyl, Cyclohexoxycarbonyl, 1,1-Dimethylethoxycarbonyl, Adamantylcarbonyl, Phthaloyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlor-tertbutoxycarbonyl, Menthyloxycarbonyl, Phenoxycarbonyl, 4-Nitrophenoxycarbonyl, Fluorenyl-9-methoxycarbonyl, Formyl, Acetyl, Propionyl, Pivaloyl, 2-Chloracetyl, 2-Bromacetyl, 2,2,2-Trifluoracetyl, 2,2,2-Trichloracetyl, Benzoyl, 4-Chlorbenzoyl, 4-Nitrobenzoyl, 4-Nitrobenzoyl, Phthalimido, Isovaleroyl oder Benzyloxymethylen, 4-Nitrobenzyl, 2,4-Dinitrobenzyl oder 4-Nitrophenyl.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in stereoisomeren Formen, die sich entweder wie Bild und Spiegelbild (Enantiomere), oder die sich nicht wie Bild und Spiegelbild (Diastereomere) verhalten, existieren. Die Erfindung betrifft sowohl die Enantiomeren oder Diastereomeren oder deren jeweiligen Mischungen. Diese Mischungen der Enantiomeren und Diastereomeren lassen sich in bekannter Weise in die stereoisomer einheitlichen Bestandteile trennen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in Form ihrer Salze vorliegen. Im allgemeinen seien hier Salze mit organischen oder anorganischen Basen oder Säuren genannt.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden physiologisch unbedenkliche Salze bevorzugt. Physiologisch unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen können Salze der erfindungsgemäßen Stoffe mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Salze mit Chlorwasserstoffsäure,

PCT/EP99/05682

Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure.

5

Physiologisch unbedenkliche Salze können ebenso Metall- oder Ammoniumsalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Natrium-, Kalium-, Magnesium- oder Calciumsalze, sowie Ammoniumsalze, die abgeleitet sind von Ammoniak, oder organischen Aminen, wie beispielsweise Ethylamin, Di- bzw. Triethylamin, Di- bzw. Triethylamin, Dicyclohexylamin, Dimethylaminoethanol, Arginin, Lysin, Ethylendiamin oder 2-Phenylethylamin.

Zur vorliegenden Erfindung gehören auch Ammoniumverbindungen, die durch Überführung der freien Amine mittels Alkylierung hergestellt werden können.

15

10

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung haben die Substituenten im allgemeinen die folgende Bedeutung:

(C₁-C₁₂)-Alkyl steht im allgemeinen in Abhängigkeit von den oben aufgeführten Substituenten für einen geradkettigen oder verzweigten Kohlenwassserstoffrest mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, Pentyl, Isopentyl, Hexyl, Isohexyl, Heptyl, Isoheptyl, Octyl und Isooctyl genannt. Bevorzugt ist (C₁-C₈)-Alkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen, z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl.

25

30

(C₂-C₁₂)-Alkenyl stehen im allgemeinen in Abhängigkeit von den oben aufgeführten Substitutenten für einen geradkettigen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 2 bis 6 und 2 bis 20 Kohlenstoffatomen und einer oder mehreren, bevorzugt mit einer oder zwei Doppelbindungen. Bevorzugt ist der Niederalkylrest mit 2 bis 4 und 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung. Besonders bevorzugt ist ein Alkenylrest mit 2 bis 3 und 2 bis 8 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung. Beispielsweise

5

10

15

20

25

seien Allyl, Propenyl, Isopropenyl, Butenyl, Isobutenyl, Pentenyl, Isopentenyl, Hexenyl, Isohexenyl, Heptenyl, Isohexenyl, Octenyl und Isooctenyl genannt.

(C₂-C₁₂)-Alkinyl steht im allgemeinen in Abhängigkeit von den oben aufgeführten Substituenten für einen geradkettigen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 2 bis 12 Kohlenstoffatomen und einer oder mehreren, bevorzugt mit einer oder zwei Dreifachbindungen. Bevorzugt ist der Niederalkylrest mit 2 bis etwa 10 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung. Besonders bevorzugt ist ein Alkylrest mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung. Beispielsweise seien Acetylen, 2-Butin, 2-Pentin und 2-Hexin genannt.

(C₁-C₆)-Acyl steht im allgemeinen in Abhängigkeit von den oben aufgeführten Substituenten für geradkettiges oder verzweigtes Niedrigalkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, die über eine Carbonylgruppe gebunden sind. Bevorzugt sind Alkylreste mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen. Ganz besonders bevorzugt sind beispielsweise Alkylreste mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Acetyl, Ethylcarbonyl, Propylcarbonyl, Isopropylcarbonyl, Butylcarbonyl und Isobutylcarbonyl.

(C₁-C₆)-Alkoxy steht im allgemeinen in Abhängigkeit von den oben aufgeführten Substituenten für einen über ein Sauerstoffatom gebundenen geradkettigen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist Niederalkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt ist ein Alkoxyrest mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Isopropoxy, Butoxy, Isobutoxy, Pentoxy, Isopentoxy, Hexoxy, Isohexoxy, Heptoxy, Isoheptoxy, Octoxy oder Isooctoxy genannt.

 (C_1-C_6) - Alkoxycarbonyl kann beispielsweise durch die Formel -C-OAlkyl

30 dargestellt werden.

WO 00/10967 PCT/EP99/05682

Alkyl steht hierbei für einen geradkettigen oder verzweigten Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt wird Niederalkoxycabonyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil. Beispielsweise seien die folgenden Alkoxycarbonylreste genannt: Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propoxycarbonyl, Isopropoxycarbonyl, Butoxycarbonyl oder Isobutoxycarbonyl.

(C₃-C₈)-Cycloalkyl steht im allgemeinen für einen cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt sind Cyclopropyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl. Beispielsweise seien Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl genannt.

 $\underline{\text{cyclo}(C_4-C_7)\text{Acyl}}$ steht im allgemeinen in Abhängigkeit von den oben aufgeführten Substituenten für Cyclopropylcarbonyl, Cyclobutylcarbonyl, Cyclopentylcarbonyl oder Cyclohexylcarbonyl.

15

20

25

10

5

 $(\underline{C_6}-\underline{C_{10}})$ -Aryl steht im allgemeinen für einen aromatischen Rest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Arylreste sind Phenyl und Naphthyl.

(C₁-C₆)-Perfluoralkoxy steht im Rahmen der Erfindung für einen Alkoxyrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 3 bis 13 Fluoratomen. Bevorzugt ist ein Alkoxyrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen und 3 bis 9 Fluoratomen.

 (C_1-C_6) -partiell fluoriertes Alkoxy steht im Rahmen der Erfindung für einen Alkoxyrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 3 bis 5 Fluoratomen. Bevorzugt ist ein Alkoxyrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 3 Fluoratomen. Besonders bevorzugt ist ein Alkoxyrest mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, der durch Trifluormethyl substituiert ist.

Halogen steht im Rahmen der Erfindung für Fluor, Chlor, Brom und Jod.

Aromatische, gesättigte und ungesättigte Heterocyclen stehen im Rahmen der Erfindung in Abhängigkeit von den oben aufgeführten Substituenten im allgemeinen

5

10

25

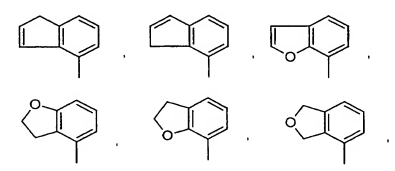
für einen 5- bis 7-gliedrigen oder 5- bis 6-gliedrigen, vorzugsweise 5- bis 6-gliedrigen Heterocyclus, der bis zu 3 Heteroatome aus der Reihe S, N und/oder O enthalten und der gegebenenfalls auch über ein Stickstoffatom gebunden sein kann. Beispielsweise seien genannt: Pyridyl, Thienyl, Furyl, Pyrrolyl, Pyrrolidinyl, Piperazinyl, Pyrimidyl, Thiazolyl, Oxazolyl, Imidazolyl, Morpholin oder Piperidyl. Bevorzugt sind Pyridyl, Furyl, Morpholin, Piperidyl und Piperazinyl.

(C₃-C₆)-Keton steht im Rahmen der Erfindung für ein gesättigtes oder ungesättigtes Keton mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Aceton, Butanon, But-1-en-3-on, But-1-in-3-on, Pentan-3-on, Pentan-2-on, Pent-1-en-3-on, Pent-1-in-3-on, Penta-1,4-dien-3-on, 3-Methylbutan-2-on, Cyclopropylmethylketon, Cyclopentanon, Hexan-2-on, Hexan-3-on, Cyclohexanon, 2-Methylcyclopentanon, 2-Ethylcyclobutanon.

15 (C₁-C₆)-Aldehyd steht im Rahmen der Erfindung für einen gesättigten oder ungesättigten Aldehyd mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Formaldehyd, Acetaldehyd, Propionaldehyd, Butyraldehyd, Isobutyraldehyd, Cyclopropylcarbaldehyd, But-2-enal, But-2-inal, Pentanal, Isopentanal, Pivaldehyd, Cyclobutylcarbaldehyd, 2-Methylcyclopropylcarbaldehyd, Pent-2-enal, Pent-4-enal, Hexanal, 2-Cyclobutylacetaldehyd.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), worin

R¹ für einen Rest der Formel



PCT/EP99/05682

steht,

worin

Q Wasserstoff oder (C₁-C₃)-Alkyl bedeutet,

5

und wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten gegebenenfalls geminal substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

10

Fluor, Chlor, Carboxyl, Hydroxyl, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₅)-Alkoxy-carbonyl oder (C₁-C₆)-Alkyl, das seinerseits durch Fluor, Chlor oder Hydroxy substituiert sein kann,

und einen Rest der Formel

$$R^{12}R^{11}N-T-C-O-(R^{10}R^9C)_c$$

15

worin

c eine Zahl 1, 2, 3. 4, 5 oder 6 bedeutet,

 R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_6)-Alkyl bedeuten,

T einen Rest der Formel -(CH₂)_d- bedeutet,

5

worin

d eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeutet,

10

oder

T für einen Teil eines Aminosäurerestes der Formel

steht,

15

worin

 R^{13} und R^{14} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_6)-Alkyl bedeuten,

20

oder

R¹³ Wasserstoff oder Methyl bedeutet

und

25

R¹⁴ Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl oder
Wasserstoff bedeutet, oder
(C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

wobei das Alkyl gegebenenfalls durch Methlythio, Hydroxy,

Mercapto, Guanidyl oder durch eine Gruppe der Formel

-NR¹⁵R¹⁶ oder -NR¹⁷-OC- substituiert ist,

5 worin

 R^{15} und R^{16} unabhängig voneinander Wasserstoff, (C_1-C_6) Alkyl oder Phenyl bedeuten

10 und

R¹⁷ Hydroxy, Benzyloxy, (C₁-C₆)-Alkoxy oder die oben aufgeführte Gruppe -NR¹⁵R¹⁶ bedeutet,

oder das (C₁-C₆)-Alkyl gegebenenfalls durch Cyclopropyl,
Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl substituiert ist, das
seinerseits durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Brom oder (C₁-C₄)Alkoxy oder Amino substituiert ist,

20 oder

 R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_4)-Alkyl bedeuten,

25 oder

R¹¹ und R¹² gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-Piperidinyl oder Piperazinylring bilden,

30 A und E gleich oder verschieden sind und für eine Bindung oder für (C₁-C₄)-Alkylen stehen,

- D für ein Sauerstoffatom steht,
- G für zweifach gebundenes Phenyl oder Pyridyl steht, die gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

 Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, Halogen, (C₁-C₄)-Alkyl, Hydroxy(C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, sowie Gruppen der Formeln
 -CO-O-(CH₂)₁-NR²⁰R²¹, -NR²²-SO₂R²³, -(CH₂)_g-(CO)_h-NR²⁴R²⁵ und -OR²⁶,

worin

10

25

- f eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,
- g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,
 - R²⁰ und R²¹ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,
- 20 R²² die oben angegebene Bedeutung von R⁶ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
 - R²³ die oben angegebene Bedeutung von R⁷ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
 - R²⁴ und R²⁵ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind, oder unabhängig voneinander einen Rest der Formel -(CH₂);-NR²⁷R²⁸ darstellen,
- 30 worin

i eine Zahl 1, 2 oder 3 bedeutet,

und

R²⁷ und R²⁸ die oben angegebene Bedeutung von R²⁰ und R²¹ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R²⁶ Phenyl oder Naphthyl bedeutet,

10 L für einen Rest der Formel

wobei die Anbindung der Reste an G linksbündig erfolgt,

15 R² für (C₁-C₁₀)-Alkyl steht, das gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substitutenen substituiert ist, die aus der Gruppe ausgewählt sind die besteht aus:

Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, Trifluormethyl, Hydroxy, Azido, (C_1-C_4) -Alkoxy, (C_1-C_5) -Perfluoralkoxy oder partiell fluoriertem (C_1-C_4) Alkoxy

und deren pharmazeutisch verträgliche Salze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I),

25 worin

20

R¹ für einen Rest der Formel

steht,

und wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

Chlor, Fluor, Hydroxyl, (C₁-C₃)-Alkoxy oder (C₁-C₄)-Alkyl, das seinerseits durch Hydroxy substituiert sein kann,

A und E gleich oder verschieden sind und für eine Bindung stehen,

- 10 D für ein Sauerstoffatom steht,
 - G für zweifach gebundenes Phenyl steht, das gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:
- Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, Fluor, Chlor, Brom, (C₁-C₃)-Alkyl, Hydroxy(C₁-C₃)alkyl oder (C₁-C₃)-Alkoxy
 - L für einen Rest der Formel

20

5

wobei die Anbindung der Reste an G linksbündig erfolgt,

 \mathbb{R}^2 für (C₁-C₈)-Alkyl steht, das gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substitutenen substituiert ist, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, Trifluormethyl oder Trifluormethyl-substituiertem (C_1-C_4) -Alkoxy,

und deren pharmazeutisch verträgliche Salze.

Ganz besonders bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen der Formel (I),

worin

5

10

 R^{1} für einen Rest der Formel

15

A und E für eine Bindung stehen,

- D für ein Sauerstoffatom steht,
- für zweifachgebundenes Phenyl steht, das gegebenenfallsdurch Fluor, Chlor 20 G oder Brom substituiert ist,
 - L für einen Rest der Formel

15

wobei die Anbindung des Restes an G linksbündig erfolgt,

5 R² für (C₁-C₄)-Alkyl steht, das gegebenenfalls durch Fluor oder Trifluormethyl substituiert ist,

und deren pharmazeutisch verträgliche Salze.

10 Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen ausgewählt aus der Gruppe

PCT/EP99/05682

Außerdem wurde ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gefunden, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

5 [A] Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

R¹-A-D-E-G-M-H (II)

in welcher

10

R1, A, D, E und G die oben angegebene Bedeutung haben und

M für Sauerstoff oder $-N(R^{42})$ - steht

15 worin

R⁴² Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl ist,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

20

$$R^{43}$$
-U- R^2 (III)

in welcher

- 25 R² die im Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,
 - R⁴³ für Halogen, vorzugsweise Chlor oder Iod steht,
- U für einen Rest der Formel -SO₂-, -SO-, -CO- , -P(O)(OR³⁷)- oder eine 30 Einfachbindung steht,

WO 00/10967 PCT/EP99/05682

worin

R³⁷ die oben angegebene Bedeutung hat,

5 zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia)

$$R^{1}$$
-A-D-E-G-M-U- R^{2} (Ia)

in welcher

10

R¹, A, D, E, G, M, U und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, umgesetzt werden

15 oder

[B] Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

zunächst mit Chlorsulfonsäuretrialkylsilylester, vorzugsweise Chlorsulfonsäuretri20 methylsilylester, umgesetzt werden, mit einer Säure versetzt werden und dann mit einem Chlorierungsmittel, vorzugsweise Phosphorpentachlorid, zu einer Verbindung der allgemeinen Formel (IV)

$$R^1$$
-A-D-E-G-M-SO₂-Cl (IV)

25

in welcher

R¹, A, D, E, G und M die oben angegebene Bedeutung haben,

30 umgesetzt werden und anschließend mit Verbindungen der allgemeinen Formel (V)

 $H-V-R^2$ (V)

in welcher

5 R² die im Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat und

V für Sauerstoff oder Stickstoff steht,

zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ib)

10

 R^1 -A-D-E-G-M-SO₂-V-R² (Ib)

in welcher

15 R¹, A, D, E, G, M, V und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

in inerten Lösemitteln in Anwesenheit von Bzl-NEt₃*Cl⁻ und einer Base, umgesetzt werden

- 20 oder
 - [C] Verbindungen der allgemeinen Formel (VI)

 R^1 -A-D'-H (VI)

25

in welcher

R1 und A die oben angegebene Bedeutung haben und

30 D' für Sauerstoff, Schwefel oder -N(R¹⁹)- steht und

R¹⁹ die oben angegebene Bedeutung hat,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (VII)

 $R^{44}-E-G-SO_2-NH-R^2 \qquad (VII)$

in welcher

E, G und R² die oben angegebene Bedeutung haben und

R⁴⁴ für eine Abgangsgruppe, bevorzugt Halogen, besonders bevorzugt Fluor, Chlor oder Brom steht,

zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ic)

 $R'-A-D'-E-G-SO_2-NH-R^2$ (Ic)

in welcher

20 R¹, A, D', E, G und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

umgesetzt werden,

oder

25

10

15

[D] Verbindungen der allgemeinen Formel (Id)

 R^{45} -A-D-E-G-L- R^2 (Id)

30 in welcher

A, D, E, G, L und R² die oben angegebene Bedeutung haben und

R⁴⁵ für Reste der Formeln

$$R^{46}$$

$$R^{46}$$

$$R^{46}$$

$$R^{46}$$

$$R^{46}$$

$$R^{46}$$

$$R^{46}$$

5 worin

 R^{46} für (C_1-C_6) -Alkyl steht,

mit Chlorameisensäureester, vorzugsweise Chlorameisensäure-1-(1-chlor)ethylester oder Chlorameisensäuremethylester, und anschließend mit Alkoholen, bevorzugt Methanol, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ie)

$$R^{47}$$
-A-D-E-G-L- R^2 (Ie)

15

in welcher

A, D, E, G, L und R² die oben angegebene Bedeutung haben und

20 R⁴⁷ für Reste der Formeln

PCT/EP99/05682

steht,

umgesetzt werden

5 oder

[E] Verbindungen der allgemeinen Formel (Ie)

mit (C₁-C₆)-Ketonen oder (C₁-C₆)-Aldehyden in Gegenwart eines Reduktionsmittels,
vorzugsweise Natriumcyanoborhydrid, gegebenenfalls in der Gegenwart einer Säure zu
Verbindungen der allgemeinen Formel (If)

$$R^{48}$$
-A-D-E-G-L-R² (If)

15 in welcher

20

A, D, E, G, L und R² die oben angegebene Bedeutung haben und

 R^{48} für (C_3-C_6) -Alkenyl oder (C_1-C_6) -Alkyl steht,

umgesetzt werden

oder

[F] Verbindungen der allgemeinen Formel (Ie) mit Verbindungen der allgemeinen Formel (VIII)

5

in welcher

- Q die oben angegebene Bedeutung hat,
- 10 R⁴⁹ für eine Abgangsgruppe, bevorzugt Halogen steht,

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ig)

$$R^{50}$$
-A-D-E-G-L- R^2 (Ig)

in welcher

A, D, E, G, L und R² die oben angegebene Bedeutung haben und

20

R⁵⁰ für einen Rest der Formel

worin

- Q die oben angegebene Bedeutung hat,
- 5 oder
 - [G] Verbindungen der allgemeinen Formel (Ih)

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 (Ih)

10

in welcher

A,D,E,G,L und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

durch radikalische Bromierung, beispielsweise mit N-Bromsuccinimid, in einem inerten Lösungsmittel in Verbindungen der allgemeinen Formel (Ii)

$$Br \longrightarrow Br$$
(Ii)

20 in welcher

A, D, E, G, L und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

und einer der Substituenten W oder X für Brom und der andere für Wasserstoff steht,

überführt werden,

und anschließend mit Verbindungen der allgemeinen Formel (IX)

5
$$CH_2(CO_2R^{51})_2$$
 (IX)

in welchen

$$R^{51}$$
 für (C_1-C_6) -Alkyl steht und

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ij)

$$R^{52}$$
-A-D-E-G-L- R^2 (Ij)

in welcher

10

15

A, D, E, G, L und R² die oben genannte Bedeutung haben und

20 R⁵² für einen Rest der Formel

worin

25 R⁵¹, W und X die oben genannte Bedeutung haben,

zu Verbindungen der allgemeinen Formel (X)

$$R^{51}O_2C$$
A-D-E-G-L- R^2
(X)

in welcher

A, D, E, G, L, R², W und R⁵¹ die oben angegebene Bedeutung haben,

umgesetzt werden,

und abschließend eine Reduktion zu der Methylhydroxyfunktion durchführt,

oder

10

15

20

[H] im Fall, daß R¹ für die oben aufgeführten Ringe steht, die durch den Rest der Formel

$$R^{12}R^{11}N-T-C-O-(R^{10}R^9C)_c$$
 substituiert sind,

worin

c, T, R⁹, R¹⁰, R¹¹ und R¹² die oben angegebene Bedeutung haben,

Verbindungen der allgemeinen Formel (XI)

$$R^{1}-(CR^{9}R^{10})_{c}-OH$$
 (XI)

25 mit Verbindungen der allgemeinen Formel (XII)

PCT/EP99/05682

$$R^{12}R^{11}N-T-C-OH$$
 (XII)

in welcher

5 T die oben angegebene Bedeutung hat,

R^{11'} für Wasserstoff steht

und

10

R^{12'} für eine der oben aufgeführten Aminoschutzgruppen, vorzugsweise für tert.Butyloxycarbonyl steht,

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base und eines 15 Hilfsstoffes,

umsetzt,

und die Aminoschutzgruppe nach üblichen Methoden abspaltet,

20

und dann gegebenenfalls die Aminogruppe mit einem Aldehyd oder Keton reduktiv alkyliert oder dialkyliert,

oder mit einem Halogenid alkyliert oder dialkyliert,

25

und gegebenenfalls in Abhängigkeit der oben aufgeführten Substituenten nach üblichen Methoden wie beispielsweise einer Alkylierung oder Veresterung Derivatisierungen anschließt,

PCT/EP99/05682

und in einem letzten Schritt eine Reduktion mit BH₃ x S(CH₃)₂ in Tetrahydrofuran durchführt,

und im Fall der reinen Enantiomeren eine HPLC-Trennung nach üblichen Methoden durchführt,

und gegebenenfalls die oben aufgeführten Substituenten nach üblichen Methoden eingeführt und derivatisiert werden,

und im Fall D ist = -SO- oder -SO₂- ausgehend von den entsprechenden Thioethern (D = S) eine Oxidation nach üblichen Methoden durchgeführt wird,

und im Fall der Ammoniumverbindungen ausgehend von den entsprechenden Aminen eine Alkylierung durchgeführt wird.

Die erfindungsgemäßen Verfahren können durch folgende Formelschemata beispielhaft erläutert werden:

5

15

10

Als Lösemittel eignen sich Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cylcohexan oder Erdölfraktionen, oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Dichlorethylen, Trichlorethylen oder Chlorbenzol, oder Essigester, oder Triethylamin, Pyridin, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Acetonitril, Aceton oder Nitromethan. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden. Bevorzugt ist Dichlormethan.

10

15

Als Basen eignen sich im allgemeine Alkalihydride oder -alkoholate, wie beispielsweise Natriumhydrid oder Kalium-tert.butylat, oder cyclische Amine, wie beispielsweise Piperidin, Pyridin, Dimethylaminopyridin oder C₁-C₄-Alkylamine, wie beispielsweise Triethylamin. Bevorzugt sind Triethylamin, Natriumhydrid, Pyridin und/oder Dimethylaminopyridin.

Als Basen eignen sich außerdem üblichen anorganischen Basen. Hierzu gehören bevorzugt Alkalihydroxide oder Erdalkalihydroxide wie beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid oder Bariumhydroxid, oder Alkalicarbonate wie Natriumoder Kaliumcarbonat oder Natriumhydrogencarbonat, oder Alkalialkoholate wie Natriummethanolat, Natriumethanolat, Kaliummethanolat, Kaliumethanolat oder Kaliumtert.butanolat. Besonders bevorzugt sind Kaliumcarbonat und Natriumhydroxid.

In einer Variante wird die Umsetzung in Pyridin, dem eine katalytische Menge DMAP zugesetzt wird, durchgeführt. Gegebenenfalls kann noch Toluol zugefügt werden.

Die Verfahren werden im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, die Verfahren bei Überdruck oder bei Unterdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

20

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (II) können beispielsweise hergestellt werden, indem man

[A'] Verbindungen der allgemeinen Formel (XIII)

25

30

$$R^{1}$$
-A-D'-H (XIII)

in welcher

R', A und D' die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (XIV)

 R^{53} -E-G-NO₂ (XIV)

5 in welcher

E und G die oben angegebene Bedeutung haben

und

10

R⁵³ eine Abgangsgruppe, bevorzugt Halogen, ist,

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, umgesetzt werden und anschließend mit üblichen Reduktionsmitteln, vorzugsweise H₂/Pd/C in einem inerten Lösemittel oder mit Hydrazinhydrat, Pd/C, gegebenenfalls unter gleichzeitiger Hydrogenierung von (C-C)-Mehrfachbindungen, zu Verbindungen der allgemeinen Formel (IIa)

$$R^{1}$$
-A-D'-E-G-NH₂ (IIa)

20

15

in welcher

R¹, A, D', E und G die oben angegebene Bedeutung haben, umgesetzt werden,

25 oder

[B'] Verbindungen der allgemeinen Formel (IIb)

$$R^{1}$$
-A-D-E-G-NH₂ (IIb)

30

in welcher

R¹, A, D, E und G die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, mit einem Nitrosierungsmittel, bevorzugt einer wäßrigen Lösung von Schwefelsäure und Natriumnitrit und anschließender Erwärmung, bevorzugt auf 60 bis 100°C, in Verbindungen der allgemeinen Formel (IIc)

R^{1} -A-D-E-G-OH (IIc)

in welcher

10

5

R¹, A, D, E und G die oben genannte Bedeutung haben,

umgesetzt werden,

15 oder

[C'] Verbindungen der allgemeinen Formel (XV)

 R^1-R^{54} (XV)

20

in welcher

- R¹ die oben angegebene Bedeutung hat und
- 25 R⁵⁴ für eine Abgangsgruppe, bevorzugt Halogen, besonders bevorzugt Brom, steht,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (XVI)

HO-G-O-R⁵⁵ (XVI)

30

in welcher

G die oben angegebene Bedeutung hat und

 R^{55} für (C_1-C_6) -Alkyl, bevorzugt Methyl, steht,

5

in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt Dimethylformamid oder Pyridin, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, bevorzugt Kaliumcarbonat, und gegebenenfalls in Anwesenheit von Kupfer (I/II)-Salzen, bevorzugt Kupfer (II)-Oxid oder Kupfer (I)-Iodid, in einem Temperaturbereich von 0°C bis 200°C, bevorzugt 80 bis 150°C und Normaldruck zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ik)

in welcher

15

10

R¹, G und R⁵⁵ die oben genannte Bedeutung haben,

umgesetzt wird und anschließend in Gegenwart einer Säure, bevorzugt Bromwasserstoffsäure, zu Verbindungen der allgemeinen Formel (IId)

20

$$R^1$$
-O-G-OH (IId)

reagiert werden

25 oder

[D'] Verbindungen der allgemeinen Formel (XVII)

$$R^1$$
-A-D'-H (XVII)

30

in welcher

R¹, A und D' die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (XVIII)

5

in welcher

- 10 R⁵⁶ die für R⁵⁵ angegebene Bedeutung hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
 - E die oben genannte Bedeutung hat,
- 15 G' für einen zweifach gebundenen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe Schwefel, Stickstoff und/oder Sauerstoff steht, der gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen, oder verschiedenen Substituenten wie oben beschrieben für G definiert substituiert sein kann

20

und

- R⁵⁷ für Halogen, bevorzugt für Chlor oder Brom, steht,
- 25 zu einer Verbindung der allgemeinen Formel (XIX)

$$R^{1}$$
-A-D'-E-G'- R^{57} (XIX)

in welcher

30

R¹, A, D', E, G' und R⁵⁷ die oben genannte Bedeutung haben,

in inerten Lösungsmitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, umgesetzt wird und anschließend mit Kaliumamid in flüssigem Ammoniak in die entsprechenden freien Amine der allgemeinen Formel (IIe)

5

$$R'-A-D'-E-G'-NH_2$$
 (IIe)

in welcher

10 R¹, A, D', E und G' die oben genannte Bedeutung haben,

transformiert wird.

In DOS 1 942 264 wird die Herstellung von fluorierten Alkansulfonsäurechloriden beschrieben, in US 5 149 357 u.a. die Herstellung eines 4,4,4-Trifluorbutansulfonsäureamids, ohne jedoch die Herstellung des entsprechenden Sulfonsäurechlorids zu offenbaren.

Die fluorierten Sulfonsäurechloride wurden analog DOS 1 942 264 hergestellt.

20

25

30

15

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (III), (V), (VI), (VII),(VIII), (IX), (XI) und (XII) sind an sich bekannt oder nach üblichen Methoden herstellbar.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (Ia), (Ib), (Ic), (Id), (Ie), (If), (Ig), (Ii), (Ij), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIf), (III), (IV), (XIV), (XVI) (XVII) und (XVIII) sind neu und können wie oben beschrieben hergestellt werden.

Die Alkylierung zur Herstellung der Ammoniumverbindungen erfolgt im allgemeinen mit Alkylierungsmitteln wie beispielsweise Alkylhalogenide, Sulfonsäureester oder substituierte oder unsubstituierte Dialkyl- oder Diarylsulfonate, vorzugsweise mit Methyljodid oder Dimethylsulfat.

Die Alkylierung erfolgt im allgemeinen in einem der oben aufgeführten Lösemitteln, vorzugweise in Dimethylformamid in einem Temperaturbereich von 0°C bis +70°C, vorzugsweise von 0°C bis +30°C und Normaldruck.

5

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (IIh) sind teilweise bekannt oder neu und können durch Umsetzung der Verbindungen der allgemeinen Formeln (XX) und (XXI)

$$H_3C$$
 H_3C
 O
 CH_3
 (XXI)
 O
 CH_3

10

in Anwesenheit von CuO (kat.), Kaliumcarbonat und Pyridin, die Verbindungen der allgemeinen Formel (XXII)

$$H_3C$$
 H_3C
 A -D-E-G-L- R^2
(XXII)

15

in welcher

A, D, E, G, L und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

20 herstellt,

und abschließend mit Bromwasserstoffsäure und Eisessig die Hydroxyfunktion freisetzt.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (XX) und (XXI) sind an sich bekannt oder nach üblichen Methoden herstellbar.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (XXII) können wie oben beschrieben hergestellt werden.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), deren Löslichkeit in 0,9%iger wäßriger Kochsalzlösung bei 25°C bei mehr als 10mg/l, besonders bevorzugt bei mehr als 100 mg/l liegt.

10

15

20

25

30

5

Überraschenderweise zeigen die neuen Arylsulfonamide und ihre Analoga ein nicht vorhersehbares, wertvolles pharmakologisches Wirkspektrum.

Sie zeichnen sich als hochwirksame Agonisten des CB1-Rezeptors und teilweise des CB2-Rezeptors aus. Sie können allein oder in Kombination mit anderen Arzneimitteln eingesetzt werden zur Behandlung und/oder Prävention von neuronalen Schädigungen unterschiedlicher Ursache wie beispielsweise durch ischämischen, thromb- und/oder thrombemolischen, und hämorrhagischen Schlaganfall, Zuständen nach direkten und indirekten Verletzungen im Bereich des Gehirnes und des Schädels. Ferner zur Behandlung und/oder Prävention von cerebralen Ischämien nach sämtlichen operativen Eingriffen am Gehirn oder peripheren Organen bzw. Körperteilen und damit einhergehenden oder vorausgehenden Zuständen krankhafter bzw. allergischer Natur, die primär und/oder sekundär zu einer neuronalen Schädigung führen können. Gleichfalls eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen auch zur Therapie von primären und/oder sekundären krankhaften Zuständen des Gehirnes, beispielsweise während oder nach cerebralen Vasospasmen, Migräne, Spastizität Hypoxie und/oder Anoxie nicht vorher perinataler Asphyxie, genannter Genese, Autoimmunerkrankungen, Stoffwechsel- und Organerkrankungen, die mit einer Schädigung des Gehirnes einhergehen können sowie Schädigungen des Gehirnes infolge primärer Gehirnerkrankungen beispielsweise Krampfleiden und arteround/oder arteriosklerotischer Veränderungen. Zur Behandlung chronischer oder psychiatrischer Leiden wie beispielsweise Depression neurodegenerativer Erkrankungen wie beispielsweise Alzheimersche, Parkinsonsche oder Huntingtonsche Erkrankung, Multiple Sklerose, amyotrophische laterale Sklerose, Neurodegeneration durch akute und/oder chronische virale oder bakterielle Infektionen und Multiinfarktdemenz.

Darüber hinaus können sie in Arzneimitteln eingesetzt werden zur Behandlung von Schmerzzuständen, Emesis, Übelkeit, Glaukom, Asthma, Anorexie, Konvulsionen, Rheuma, Sedation und Bewegungsstörungen.

Die erfindungsgemäßen Substanzen eignen sich auch zur Behandlung von Erkrankungen, die durch bakterielle und/oder virale Infektion verursacht werden, die auf direkte und/oder indirekte Veränderungen des Immunsystems bzw. auf Fehlsteuerungen unter Mitwirkung des Immunsystems beruhen, wie z.B. bei lokalen oder systemischen Autoimmunerkrankungen (z.B. Lupus erythematodes in allen seinen Varianten), entzündlichen und/oder autoimmunologisch bedingten Erkrankungen der Gelenke (z.B. primär chronische Polyarthritis, traumatisch bedingten Entzündungen), entzündlichen und/oder autoimmunologisch bedingten Erkrankungen des Knochen-Muskelapparates, entzündlichen und/oder autoimmunologisch bedingten krankhaften Prozessen der inneren Organe (z.B. Morbus Crohn, Glomerulonephritis) und der äußeren Organe (z.B. allergische Reaktionen durch aerogene Aufnahme von Antigenen) und des zentralen Nervensystems (z.B. Multiple Sklerose, Morbus Alzheimer, psychiatrische Erkrankungen) sowie der Sinnesorgane, primären und/oder sekundären und/oder autoimmunologischen Erkrankungen des blutbildenden Systems und des Immunsystems (z.B. Abstoßungsreaktionen, AIDS) selbst, sowie bei Hauterkrankungen entzündlicher und/oder immunologischer Genese bei Mensch und Tier. Ferner wirken diese Substanzen bei den indirekten Symptomen dieser Erkrankungen wie z.B. Schmerz.

5

10

15

20

25

Bevorzugt ist ihre Verwendung zur Behandlung von Schmerz, Spastizität, cerebralen Ischämien und Schädel/Hirn-Trauma.

Zur Löslichkeitsbestimmung wurde eine Fällungsmethode herangezogen:

5

15

20

10 mg der Testsubstanz werden in 50µl DMSO vollständig gelöst (Stammlösung). Von dieser Lösung gibt man 20µl in 2000µl physiologische Kochsalzlösung. Diese Lösung wiederum wird zur Equilibrierung bei 25°C im Thermomixer Comfort (Fa. Eppendorf) bei 1400 rpm 1 Stunde geschüttelt.

Die ausgefallenen Teile der Testsubstanz werden mit der Biofuge 15 Fa. Heraeus 5 min bei 14000 rpm abzentrifugiert. 1300 μl des Überstandes werden erneut mit der Microfuge Fa. Beckmann bei 45000 rpm = 125000g zentrifugiert.

10 μl dieses Zentrifugationsüberstandes werden nun mit 1000μl DMSO verdünnt und diese Lösung an der HPLC gemessen. (FA. Hewlett Packard 1090, Methode: Gradient von 100% PBS-Puffer pH=4 innerhalb von 15 min auf 10% Puffer/90% Acetonitril, Säule: RP18)

Die gemessene Peakfläche der HPLC-Messung wird mit einer Eichgerade auf die Substanzkonzentration umgerechnet. Für die Eichgerade werden 20µl der Stammlösung sukzessiv mit DMSO so verdünnt, daß 5 Konzentrationen von 2.5 mg/l bis 2000mg/l entstehen. Diese Lösungen werden ebenfalls an der HPLC gemessen (Methode s. o.) und die Peakflächen gegen die Konzentrationen aufgetragen.

CB1-Luciferase Reportergen Test

25

30

1. Klonierung des Ratten Cannabinoid Rezeptors CB1

Gesamt-RNA aus Ratten-Hirn (das Gewebe wurde frisch getöteten Tieren entnommen und in flüssigem Stickstoff schockgefroren) wurde durch saure Guanidinium-Thiocyanat/Phenol/Chloroform-Extraktion (J. Biol. Chem. 1979, 18, 5294) isoliert und mittels reverser Transkriptase und Random-Primern (jeweils von Invitrogen) in cDNA überführt. Die Polymerase Ketten Reaktion (PCR, Bedingungen: 4 min 94°C, 1x;

10

15

20

25

30

1 min 94°C; 2 min 53°C; 1 min 72°C, 50 Zyklen; 1 min 94°C, 2 min 53°C, 4 min 72°C, 1x) wurde in einem Perkin Elmer Thermocycler mit dem Enzym Taq Polymerase (Perkin Elmer) durchgeführt; die eingesetzten Oligonukleotid-Primer (Basen 99 bis 122: $5'\rightarrow 3'$, "down"; 1556-1575: $3'\leftarrow 5'$, "up") waren von der publizierten Sequenz des Ratten Cannabinoid-Rezeptors (Nature 1990, 346, 561) abgeleitet und wurden auf einem DNA Synthesizer, Modell 1380 der Fa. Applied Biosystems, synthetisiert. Ein Teil der PCR-Reaktion wurde in einem 1 %igen Agarose-Gel in 1x TBE-Puffer aufgetrennt und anschließend mit Ethidium-Bromid angefärbt, wobei nur eine Bande mit der erwarteten Länge sichtbar war (etwa 1,5 kb). Dieses PCR-Produkt wurde in den TA-Cloning Vektor (Invitrogen) subkloniert und die Nukleotid-Sequenz des Inserts mit T7DNA Polymerase (Sequenase, USA/Amersham) durch die Dideoxynukleotid-Kettenabbruch-Reaktion bestimmt. Das Insert besitzt eine Länge von 1477 Basenpaaren und enthält ein offenes Leseraster von 1419 Basenpaaren was einem Protein von 473 Aminosäuren entspricht. Die Anzahl der Basenpaare, die Position des offenen Leserasters und die Anzahl der Aminosäuren stimmen mit der publizierten Sequenz überein. Computer-Analysen wurden mit Hilfe der GCG Software Suite (Genetic Computer Group) durchgeführt. Das cDNA Insert wurde nach Partialverdauung mit HindIII und NotI (Biolabs) in den Expressionsvektor pRc/CMV (Invitrogen) subkloniert. Dieses Konstrukt (Plasmid CMV-RH) wurde für Transfektions-Experimente eingesetzt.

2. Stabile Transfektion der CHOluc9 Reporter Zellen

CHOluc9 Zellen wurden in 50 % Dulbecco's modifiziertem Eagle Medium / 50 % F-12 (DMEM/F12) gezüchtet, das 10 % foetales Kälberserum (FCS) enthielt. Transfektionen wurden in 6-well Platten angesetzt. 7,5 µg Qiagen-gereinigte CMV-RH Plasmid DNA wurde pro 105 Zellen mit dem DOTAP Transfektions System zugegeben, entsprechend dem Versuchsprotokoll des Herstellers (Boehringer Mannheim). Transfizierte Zellen wurden mit 1 mg/ml G418 selektioniert und Einzelklone wurden durch Limiting Dilution auf 96-well Platten erhalten. Zell-linien, die den Cannabinoid-Rezeptor exprimieren, wurden nach Inkubation mit dem

Cannabinoid-Rezeptor Agonisten, WIN-55,212-2, in Gegenwart von Forskolin an der Hemmung der Reportergen-Expression identifiziert. Mehrere stabil transfizierte und subklonierte Zellinien wurden mittels RT-PCR, wie unter 1. beschrieben, weiter charakterisiert.

5

10

15

20

25

3. Test-Optimierung und pharmakologische Charakterisierung der CHOCB1 Reporter-Zellinie

Der Luciferase-Test wurde mit dem Ziel hoher Sensitivität und Reproduzierbarkeit, geringer Varianz und guter Eignung für die Durchführung auf dem Robotersystem optimiert durch Variation mehrerer Testparameter, wie z.B. Zelldichte, Dauer der Anzuchtphase und der Testinkubation, Forskolin-Konzentration, Medium-Zusammensetzung. Zur pharmakologischen Charakterisierung der Zellen und zum Robotergestützten Substanz-Screening wurde das folgende Testprotokoll verwendet: Die Stammkulturen wurden in 50 % Dulbecco's modifiziertem Eagle Medium / 50 % F-12 (DMEM/F12) mit 10 % FCS bei 37°C unter 10 % CO, gezüchtet und jeweils nach 2 bis 3 Tagen 1:10 gesplittet. Testkulturen wurden mit 5000 Zellen pro Napf in 96-well Platten ausgesät und 70 Stunden bei 37°C angezogen. Dann wurden die Kulturen vorsichtig mit Phosphat-gepufferter Saline gewaschen und mit serumfreiem Ultra-CHO Medium (Bio-Whittaker) rekonstituiert. Die in DMSO gelösten Substanzen wurden 1 x in Medium verdünnt und zu den Testkulturen pipettiert (maximale DMSO-Endkonzentration im Testansatz: 0,5 %). 20 Minuten später wurde Forskolin zugegeben und die Kulturen anschließend 3 Stunden im Brutschrank bei 37°C inkubiert. Danach wurden die Überstände entfernt und die Zellen durch Zugabe von 25 µl Lysereagens (25 mM Triphosphat, pH 7,8 mit 2mM DTT, 10 % Glycerin, 3 % TritonX100) lysiert. Direkt danach wurde Luciferase Substrat Lösung (2,5mM ATP, 0,5 mM Luciferin, 0,1 mM Coenzym A, 10mM Tricin, 1,35mM MgSO4, 15mM DTT, pH 7,8) zugegeben, kurz geschüttelt, und die Luciferase-Aktivität mit einem Hamamatzu Kamcrasystem gemessen.

30 Zur Inaktivierung von G_i-Proteinen wurden die Testkulturen vor dem Test für 16 Stunden mit 5 ng/ml (Endkonz.) Pertussis Toxin behandelt.

Die IC₅₀-Werte wurden mit dem Programm GraphPadPrism berechnet (Hill-Gleichung, speziell: one-site competition).

5 Aktivität im Ratten CB1-Rezeptor-Luciferase Rezeptorgen Test

Beispiel	IC _{s0} (nmol/l)
1	0,55

hCB2-Luciferase Reportergen Test

10

CHOluc9 Zellen wurden mit dem humanen CB2-Rezeptor stabil transfiziert. Transfektion, Klonselektion und Testentwicklung wurden analog zu den Arbeiten mit dem Ratten CB1-Rezeptor durchgeführt. Das folgende Testprotokoll wurde zur pharmakologischen Charakterisierung der Zellen und zur Substanz-Testung verwendet:

15

20

25

Die Stammkulturen wurden in 50% Dulbecco's modifizierten Eagle Medium/50% F-12 (DMEM/F12) mit 10% FCS bei 37°C unter 10% CO₂ gezüchtet und jeweils nach 2 bis 3 Tagen 1:10 gesplittet. Testkulturen wurden mit 5000 Zellen pro Napf in 96-well-Platten in DMEM/F12 Medium mit 5 % FCS ausgesät und 70 Stunden bei 37°C angezogen. Dann wurde das Medium von den Kulturen entfernt und durch serumfreies Ultra-CHO Medium (Bio-Whittaker) ersetzt. Die in DMSO gelösten Substanzen (200x Endkonzentration) wurden zu den Testkulturen pipettiert (maximale DMSO-Endkonz. im Testansatz: 0,5%) und 20 min später wurde Forskolin zugegeben. Anschließend wurden die Kulturen 3,5 Stunden im Brutschrank bei 37°C inkubiert. Danach wurden die Überstände entfernt und die Zellen durch Zugabe von 25 μl Lysereagens (25 mM Trisphosphat, pH 7,8 mit 2 mM DTT, 10 % Glycerin, 3 % Triton X100) lysiert. Direkt anschließend wurden 50 μl Luciferase Substrat Lösung, doppelt konzentriert, (5 mM ATP, 1 mM, Luciferin, 0,2 mM Cocnzym A, 10 mM Tricin, 1,35 mM MgSO₄, 15 mM

10

15

20

25

30

DTT, pH 7,8) zugegeben, kurz geschüttelt, und die Luciferase-Aktivität mit einem Photomultiplier-Kamera-Meßsystem (Hamamatzu) bestimmt.

Die IC₅₀-Werte wurden mit dem Program GraphPad PrismTM berechnet (Hill-Gleichung; speziell: one site competition).

Bindungsstudien an Ratten Cortex Membranen

Membranprotein wird nach Standardmethoden aus unterschiedlichen Geweben bzw. von Zellen präpariert. Puffer, markierter Ligand, DMSO oder Teststubstanz werden zusammenpipettiert, anschließend werden 100 µg Protein hinzugegeben, die Mischung gut vermischt und 60 min bei 30°C im Wasserbad inkubiert. Nach Ablauf der Inkubationszeit wird die Reaktion durch Zugabe von eiskaltem Inkubationspuffer in jedes Röhrchen gestoppt. Nach Abfiltrieren wird mit 3/4 ml Inkubationspuffer nachgewaschen. Die Filter werden in Minivials überführt, die Radioaktivität wird in einem Flüssigszintillationszähler bestimmt.

Inhibition der Glutamat-Freisetzung

Nach Dekapitieren einer Ratte wird der Schädel eröffnet, das Gehirn herausgehoben und entlang der Mittelfurche durchschnitten. Der Hippocampus wird freipräpariert, vom restlichen Gewebe getrennt, in 350 µM dicke Schnitte geschnitten und für 60 min in Siebgefäßen bei 37°C inkubiert. Gefolgt von Basalwert und Stimulation 1 mit 75 mM KCl (S1) werden die Schnitte mit Testsubstanz inkubiert und dann die Stimulation mit KCl und Testsubstanz (S2) wiederholt. Die Glutamat-Konzentration der zu untersuchenden Proben wird dann über eine enzymatische Reaktion (GLDH) und fluorometrischer Messung von NADH gemessen. Anhand einer Eichkurve wird der Glutamatgehalt der Probe bestimmt, und unter Kenntnis des Proteingehaltes kann der Glutamatgehalt/mg Protein errechnet werden. Verglichen wird das Verhältnis S2/S1, Glutamat-Freisetzungsinhibitoren reduzieren dieses Verhältnis konzentrationsabhängig.

Mit der folgenden Testmethode kann die *in vitro*-Umwandlung der erfindungsgemäßen Aminosäureester in die entsprechenden Alkohole bestimmt werden.

5 <u>Bestimmung der Stabilität von Substanzen im Blut verschiedener Spezies</u> (Ratte, Hund, Human)

Prinzip der Methode

Die Testsubstanz wird in heparinisiertem Blut jeder Testspezies inkubiert. Zu geeigneten Zeitpunkten werden Aliquote des Ansatzes entnommen und in eine Acetonitrilvorlage pipettiert. Nach Zentrifugation wird der Überstand eingedampft und der Rückstand in einem für die Analytik geeigneten Lösungsmittel aufgenommen.

15

10

Material

Laborzentrifuge:

Sigma 4K10

(Sigma Laborzentrifugen, Osterode, Germany)

Schüttler:

KS500

20

30

(Janke und Kunkel, IKA Labortechnik, Staufen,

Germany)

Wasserbad, Thermomix®

1442D (Braun-Melsungen, Melsungen, Germany)

Abdampfvorrichtung

BAYER AG

25 Durchführung

Zur Bestimmung der Stabilität einer Testsubstanz in vitro wird die Substanz, die in einem kleinen Volumen eines geeigneten Lösungsmittels gelöst ist, in einer Konzentration von z.B.

2 μg/ml in 5 ml Blut bei 37 °C über 5 Stunden inkubiert. Zu geeigneten Zeitpunkten werden 100 μl des Ansates zu 500 μl Acetonitrilvorlage pipettiert und gemischt. Nach

Zentrifugation bei 3000 rpm wird der Überstand entnommen und in einem Wasserbad bei

40 °C zur Trockne eingedampt. Der Rückstand wird in einem für die Analytik geeigneten Lösungsmittel aufgenommen.

5 Lösungsmittel:

10 µl EtOH / 5 ml Blut

Schüttlergeschwindigkeit:

250 rpm

Zentrifugation

3000 rpm

Zentrifugationszeit:

10 min

Blutvolumen:

5 ml

10 Blutaliquote:

100 µl

Inkubationszeiten:

0, 2, 5, 10, 15, 30, 45 Minuten, 1, 2, 3, 5 Stunden

Pharmakokinetik der Substanzen in der Ratte

15

20

1. Intravenöse Infusion

Die Substanz wird über einen Venenkatheter (Introcan[®], 22G1, Braun, Melsungen, Germany) über eine laterale Schwanzvene direkt in den Blutstrom infundiert. Für die exakte Verabreichung der gewählten Dosis und des Volumens wird eine kalibrierte 10 ml Spritze verwendet. Für die Infusion wird die Pumpe Nr.540210 von TSE, Bad Homburg, FRG benutzt.

2. Probenahme und Aufarbeitung

25 Blut und Plasma

Blutproben werden von katheterisierten Tieren (Vena jugularis) in heparinisierten Röhrchen gesammelt. Das Blut wird zentrifugiert und das Plasma auf geeignete Weise für die Analytik vorbereitet. Das Plasma wird bis zur Analytik bei < -15 °C aufbewahrt.

PCT/EP99/05682 WO 00/10967

Pharmakokinetik der Substanzen im Hund

1. Intravenöse Infusion

5 Nach Kannülierung einer oberflächlichen Vene am Vorder- oder Hinterlauf wird die Substanz direkt in den Blutstrom infundiert. Der Venenkatheter (z.B. Introcan® 20 G / 1¼, B. Braun, Melsungen, Germany) wird mit einer kalibrierten Spritze, welche an der Infusionspumpe befestigt ist, verbunden.

10

15

2. Probenahme und Aufarbeitung

Blut und Plasma

Blutproben werden durch Punktion einer oberflächlichen Vene am Vorder- oder Hinterlauf oder einer Jugularvene entnommen. Die für die Infusion benutzte Extremität wird für die Blutentnahme nicht verwendet. Das Blut wird zentrifugiert und das Plasma bis zur Analytik bei <-15 °C aufbewahrt.

Hypothermie

20

25

30

1. Agonismus Prüfung:

Fünf Minuten nach Bestimmung der Basal-Körpertemperatur via Oesophagus Temperatursonde wird die Prüfsubstanz (i.v.) appliziert. Eine Kontrollgruppe erhält, ebenfalls i.v., nur das Lösungsmittel der Prüfsubstanzen. Die Körpertemperatur wird 7,5, 15, 30 und 60 Minuten nach i.v.-Applikation gemessen. Die Gruppengröße pro Dosis beträgt 5-7 Tiere (Ratten).

2. Antagonismus Prüfung:

60 Minuten vor Prüfsubstanz Applikation wird der spezifische CB1 Antagonist SR 141716A, der Kontrollgruppe nur das Lösemittel (Solutol/0,9% NaCl) intraperitoneal WO 00/10967 PCT/EP99/05682 - 56 -

appliziert. Die basale Körpertemperatur wird fünf Minuten vor Applikation von *SR* 141716A via Oesophagus Temperatursonde gemessen. Das weitere Vorgehen entspricht der Methode "Agonismus Prüfung". Die Gruppengröße pro Dosis beträgt 5-7 Tiere (Ratten).

5

10

15

Permanente focale cerebrale Ischämie bei der Ratte (MCA-O)

Unter Isofluran Anästhesie wird die Arteria cerebri media einseitig freipräpariert mittels Elektrokoagulation diese und deren Nebenäste irreversibel verschlossen. Als Folge des Eingriffs entsteht ein cerebraler Infarkt. Während der Operation wird die Körpertemperatur des Tieres auf 37°C gehalten. Nach Wundverschluß und Abklingen der Narkose werden die Tiere wieder in ihren Käfig entlassen. Die Substanzapplikation erfolgt nach unterschiedlichen zeitlichen Schemata und über unterschiedliche Applikationswege (i.v, i.p.) nach der Okklusion. Die Infarktgröße wird nach 7 Tagen bestimmt. Dazu wird das Gehirn entnommen, histologisch aufgearbeitet und mit Hilfe eines computergestützten Auswertsystemes das Infarktvolumen bestimmt.

Subdurales Hämaton bei der Ratte (SDH)

Unter Anästhesie wird den Tieren einseitig subdural Eigenblut injiziert. Unter dem Hämatom bildet sich ein Infarkt. Die Substanzapplikation erfolgt nach unterschiedlichen zeitlichen Schemata und über unterschiedliche Applikationswege (i.v., i.p.). Die Bestimmung der Infarktgröße erfolgt wie beim Modell der Permanenten focalen Ischämie bei der Ratte (MCA-O) beschrieben.

25

30

Die neuen Wirkstoffe können in bekannter Weise in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Tabletten, Dragees, Pillen, Granulate, Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen, unter Verwendung inerter, nicht toxischer, pharmazeutisch geeigneter Trägerstoffe oder Lösungsmittel. Hierbei soll die therapeutisch wirksame Verbindung jeweils in einer Konzentration von etwa 0,5 bis

90-Gew.-% der Gesamtmischung vorhanden sein, d.h. in Mengen, die ausreichend sind, um den angegebenen Dosierungsspielraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden beispielsweise hergestellt durch Verstrecken der Wirkstoffe mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln, wobei z.B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

Die Applikation erfolgt in üblicher Weise, vorzugsweise oral, transdermal oder parenteral, insbesondere perlingual oder intravenös.

5

15

20

25

Im allgemeinen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, bei intravenöser Applikation Mengen von etwa 0,01 bis 10 mg/kg, vorzugsweise etwa 0,1 bis 10 mg/kg Körpergewicht zur Erzielung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen.

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht bzw. der Art des Applikationsweges, vom individuellen Verhalten gegenüber dem Medikament, der Art von dessen Formulierung und dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchen die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muß. Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

WO 00/10967 PCT/EP99/05682

Ausgangsverbindungen

Beispiel 1A

10

15

20

5 Thiocyansäure-4,4,4-trifluorbutylester

Eine gerührte Lösung von 4,4,4-Trifluorbutanol (35 g; 0,027 mol) und Triethylamin (28,3 g; 0,280 mol) in 200 ml Dichlormethan wurde bei 0°C tropfenweise mit einer Lösung von Methansulfonsäurechlorid (32,1 g; 0,280 mol) in 100 ml Dichlormethan versetzt. Nach Ende der Zugabe wurde weitere 30 min gerührt, dann auf Eis gegossen und anschließend die Phasen getrennt. Die organische Phase wurde über Magnesiumsulfat getrocknet und unter vermindertem Druck aufkonzentriert. Es wurden 55 g rohes 4,4,4-Trifluorbutyl-methansulfonat als oranges Öl erhalten.

Das Mesylat (55 g) wurde mit Natriumthiocyanat (30,6 g; 0,30 mol) in Aceton (300 ml) 6 h unter Rückfluß gekocht. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wurde die Mischung auf Eis gegossen, die Phasen getrennt und die organische über Magnesiumsulfat getrocknet. Nach Filtration und Aufkonzentrieren unter vermindertem Druck wurden 41 g (89 % d.Th.) Thiocyansäure-4,4,4-trifluorbutylester als Öl erhalten.

¹⁹F-NMR (376 MHz, CDCl₃; CFCl₃) d [ppm]: -66,3

 1 H-NMR (400 MHz, CDCl₃, TMS) d [ppm]: 2,15 (m, 2H); 2,3 (m, 2H); 3,05 (t, J = 7,1)

25 Hz, 2H)

15

25

Beispiel 2A

4,4,4-Trifluorbutansulfonsäurechlorid

 $F_3C-CH_2-CH_2-CH_2-SO_2CI$

In eine Lösung von Beispiel 1 A (40 g; 0,236 mol) in wäßriger Essigsäure (150 ml Essigsäure und 70 ml Wasser) wurde bei 20°C bis 40°C Chlor eingeleitet und der Fortschritt der Reaktion gaschromatographisch verfolgt. Als die Chlorierung vollständig war, wurde der Überschuß Chlor mittels Durchleitung eines Stickstoffstromes verdrängt, 200 ml Wasser zugefügt und die Reaktionsmischung mit Dichlormethan mehrfach extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden über Magnesiumsulfat getrocknet, davon abfiltriert und unter vermindertem Druck aufkonzentriert. Man erhielt 44 g (89 % d.Th.) 4,4,4-Trifluorbutansulfonsäurechlorid als gelbes Öl.

¹⁹F-NMR (376 MHz, CDCl₃; CFCl₃) d [ppm]: -66,65 (t, J = 10 Hz) ¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃, TMS) d [ppm]: 3,8 (m, 2H); 2,35 (m, 4H)

20 Beispiel 3A

7-Hydroxy-2-hydroxymethyl-benzofuran

Eine Lösung von 2-Hydroxymethyl-7-methoxy-benzofuran (2,94 g; 16,5 mmol; Herstellung WO 96 20925) in N-Methylpyrrolidon (45 ml) wird mit wasserfreiem Natriumsulfid (6,89 g; 88,3 mmol) versetzt und 48 h bei 160°C unter Argon gerührt. Die Reaktionsmischung wird nach dem Abkühlen in 300 ml 2 N HCl gegossen und mit Ethylacetat (3 x 150 ml) extrahiert. Die vereinten organischen Phasen werden

getrocknet (Na₂SO₄) und i.V. eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Toluol/Ethylacetat (1:1) chromatographiert.

Ausbeute: 1,83 g (68% d. Th.)

Smp.: 136-138°C

5 $R_c = 0.36$ (Toluol/Ethylacetat = 1:1)

 $MS (DCI/NH_3): m/z = 182 (M+NH_4)$

Beispiel 4A

10

15

20

2-Hydroxymethyl-7-(3-methoxyphenyloxy)-benzofuran

Beispiel 3A (1,85 g; 11,3 mmol) 3-Bromanisol (12,65 g; 67,6 mmol) und Kaliumcarbonat (3,12 g; 22,5 mmol) werden in Pyridin (60 ml) unter Argon vorgelegt und unter Rühren auf 140°C erhitzt. Nach Zugabe von Kupfer-(I)-iodid (2,15 g; 11,3 mmol) wird der Ansatz 27 h bei 140°C gerührt. Nach dem Abkühlen wird über Kieselgur filtriert, mit Dichlormethan (150 ml) gewaschen und i.V. eingeengt. Der Rückstand wird in Ethylacetat (200 ml) und Wasser (200 ml) aufgenommen und der entstandene Niederschlag wird abgesaugt und verworfen. Nach Phasentrennung wird die organische Phase mit 1 N HCl (2 x 200 ml) und Wasser (200 ml) gewaschen, getrocknet (Na₂SO₄) und i.V. eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Toluol/Ethylacetat (5:1) chromatographiert.

Ausbeute: 2,05 g (67% d. Th.)

 $R_f = 0.30$ (Toluol/Ethylacetat = 5:1)

25 MS (DCI/NH₃): m/z = 288 (M+NH₄)

Beispiel 5A

2-Hydroxymethyl-7-(3-hydroxyphenyloxy)-benzofuran

5

20

Die Herstellung erfolgte in Analogie zur Herstellung des Beispiels 3A ausgehend von Beispiel 4A (1,95 g; 7,21 mmol).

Ausbeute: 0,465 g (25% d. Th.)

 $R_f = 0.47$ (Toluol/Ethylacetat = 1:1)

10 MS (ESI): m/z = 279 (M+Na)

Beispiel 6A

15 3-(2,3-Dimethylphenyloxy)-anisol

2,3-Dimethyl-1-brombenzol (80,0 g; 0,432 mol), 3-Methoxyphenol (107,3 g; 0,865 mol) und Kaliumcarbonat (119,5 g; 0,865 mol) werden unter Argon in Pyridin (350 ml) vorgelegt und auf 100°C erhitzt. Nach Zugabe von Kupfer-(II)-oxid (51,6 g; 0,648 mol) wird der Ansatz bei 140°C gerührt. Nach 15 h und 40 h wird nochmals 2,3-Dimethyl-1-brombenzol (80,0 g; 0,432 mol nach 15 h und 66,0 g; 0,357 mol nach 40 h) zugegeben. Nach 64 h wird der Ansatz i.V. eingeengt, der Rückstand in

Ethylacetat aufgenommen und mit halbkonz. Salzsäure auf pH 2-3 eingestellt. Nach Phasentrennung wird die organische Phase mit ges. NaCl-Lösung gewaschen, getrocknet (Na₂SO₄) und i.V. einrotiert. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Tol:EE = 5:1 chromatographiert.

- 62 -

5 Ausbeute: 94,9 g (36% d. Th.)

 $R_f = 0.76$ (Toluol)

 $MS (DCI/NH_3): m/z = 246 (M+NH_4)$

10 Beispiel 7A

3-(2,3-Dimethylphenyloxy)-phenol

Beispiel 6A (109,6 g; 480 mmol) wird in 48 % wäßrigem Bromwasserstoff (900 ml) und Essigsäure (1500 ml) vorgelegt und über Nacht unter Rückfluß gerührt. Anschließend wird der Ansatz im Vakuum eingeengt, der Rückstand in Wasser aufgenommen und dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinten organischen Phasen werden zweimal mit Wasser gewaschen, getrocknet (MgSO₄) und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Toluol:EE (10:1) chromatographiert.

Ausbeute: 86,5 g (83 % d.Th.)

 $R_f = 0.15$ (Toluol)

MS (ESI): m/z = 215 (M+H)

15

20

Beispiel 8A

4,4,4-Trifluor-1-butansulfonsäure-3-(2,3-dimethylphenyloxy)-phenylester

$$H_3C$$
 $O-SO_2$
 CF_3

Die Herstellung erfolgt in Analogie zur Herstellung des Beispiels 1 ausgehend von Beispiel 7A (4,54 g; 21,2 mmol).

Ausbeute: 7,80 g (95% d.Th.)

 $R_f = 0.51$ (Toluol)

 $MS (DCI / NH_3): m/z = 406 (M+NH_4)$

10

15

20

Beispiel 9A

4,4,4-Trifluor-1-butansulfonsäure-3-(2-brommethyl-3-dibrommethylphenyloxy)-phenylester

$$Br$$
 Br
 $O-SO_2$
 CF_3

Eine Lösung von Beispiel 8A (6,76 g; 17,4 mmol) in Tetrachlorkohlenstoff (150 ml) wird mit N-Bromsuccinimid (6,50 g; 36,5 mmol) versetzt, auf Rückfluß erhitzt und unter Rühren 5 h mit einer 300 W-Lampe bestrahlt. Nach dem Abkühlen wird ausgefallenes Succinimid abgesaugt und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Toluol chromatographiert. Man erhält ein Gemisch (ca. 5:1) von 4,4,4-Trifluor-1-butansulfonsäure-3-(2,3-bis-brommethylphenyloxy)-phenylester und dem gewünschten Produkt (HPLC, Nucleosil C18, Acetonitril, 0,01

M H₃PO₄). Das so erhaltene Gemisch wurde ohne weitere Reinigung weiter verwendet.

5 Beispiel 10A

(R,S)-4,4,4-Trifluor-1-butansulfonsäure-3-(1-Brom-2,2-bis-methoxycarbonyl-indanyl-4-oxy)-phenylester

Das in Beispiel 9A erhaltene ca. 5:1-Gemisch von 4,4,4-Trifluor-1-butansulfonsäure 3-(2,3-bis-brommethylphenyloxy)-phenylester und 4,4,4-Trifluor-1-butansulfonsäure-3-(2-brommethyl-3-dibrommethylphenyloxy)-phenylester (6,00 g) wird in 2-Butanon (150 ml) gelöst. Nach Zugabe von Malonsäuredimethylester (1,136 g; 8,6 mmol) und Kaliumcarbonat (5,35 g; 38,7 mmol) wird das Reaktionsgemisch über Nacht unter Rückfluß gerührt. Nach dem Abkühlen werden die nicht gelösten Salze abgesaugt und das Filtrat i.V. eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Toluol: Ethylacetat (20:1) chromatographiert. Als Hauptprodukt wird 4,4,4-Trifluor-1-butansulfonsäure-3-(2,2-bis-methoxycarbonyl-indanyl-4-oxy)-phenylester (1,95 g; 35% d. Th., erR_f = 0,45 (Toluol/Ethylacetat =20:1)) erhalten.

20 Ausbeute an Beispiel 10A: 0,82 g (16% d. Th.)

 $R_f = 0.52$ (Toluol/Ethylacetat = 20:1)

 $MS (DCI/NH_3): m/z = 612, 614 (M+NH_4)$

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

5 2-Hydroxymethyl-7-[3-(4,4,4-trifluorbutyl-1-sulfonyloxy)phenyl-1-oxy]-benzofuran

$$\begin{array}{c|c} \mathsf{HO} & & \\ & & \\ \mathsf{O} & & \\ & &$$

Eine Lösung von Beispiel 5A (0,382 g; 1,49 mmol) in Dichlormethan (10 ml) wird bei RT unter Argon mit Beispiel 2A (0,314 g; 1,49 mmol) versetzt und 1 h bei RT gerührt. Nach Zugabe von Triethylamin (0,151 g; 1,49 mmol) wird weitere 48 h bei RT gerührt. Anschließend wird die Reaktionsmischung mit Wasser (2 x 50 ml) gewaschen, getrocknet (Na₂SO₄) und i.V. eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Toluol/Ethylacetat (10:1) chromatographiert.

Ausbeute: 0,292 g (45% d. Th.)

 $R_c = 0.67$ (Toluol/Ethylacetat = 1:1)

15 MS (DCI/NH₃): $m/z = 448 (M+NH_4)$

Beispiele 2 und 3

20 4,4,4-Trifluor-1-butansulfonsäure-3-(2-methoxycarbonyl-indenyl-4-oxy)-phenylester und 4,4,4-Trifluor-1-butansulfonsäure-3-(2-methoxycarbonyl-indenyl-7-oxy)-phenylester

10

25

Eine Lösung von Beispiel 10A (0,904 g; 1,52 mmol) in Essigsäure (9 ml) und Bromwasserstoff, 48% ig in Wasser (3 ml) wird 24 h unter Rückfluß gerührt. Anschließend wird der Ansatz im Vakuum eingeengt, der Rückstand in Ethylacetat (50 ml) aufgenommen und mit Wasser (3 x 50 ml) gewaschen. Die vereinten organischen Phasen werden über Na₂SO₄ getrocknet und i.V. eingeengt. Der Rückstand wird in Dichlormethan (8 ml) gelöst und bei -10°C unter Argon mit Methanol (0,243 g, 7,60 mmol), N-Ethyl-N'-3-(dimethylaminopropyl)-carbodiimid Hydrochlorid (0,321 g; 1,67 mmol) und 4-Dimethylaminopyridin (0,019 g; 0,15 mmol) versetzt und über Nacht bei RT gerührt. Der Ansatz wird mit Wasser, zweimal mit ges. wäßriger NaHCO₃-Lösung und mit Wasser gewaschen, getrocknet (Na₂SO₄) und i.V. eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Toluol/Ethylacetat (10:1) chromatographiert.

Ausbeute: 0,357 mg (51% d. Th. eines ca. 2:1-Gemisches des Beispiel 2 und 3) $R_f = 0,40$ (Toluol/Ethylacetat = 10:1)

¹H-NMR (CDCl₃): $\delta = 7.72$ (t, J = 0.5 Hz, 1-CH des Indenylsubstituenten von Beispiel 2), 7,69 (t, J = 0.5 Hz, 1-CH des Indenylsubstituenten von Beispiel 3) MS(DCI/NH₃): m/z = 474 (M+NH₄)

20 Beispiele 4 und 5

4,4,4-Trifluor-1-butansulfonsäure-3-(2-hydroxymethyl-indenyl-4-oxy)-phenylester (Beispiel 4) und 4,4,4-Trifluor-1-butansulfonsäure-3-(2-hydroxymethyl-indenyl-7-oxy)-phenylester (Beispiel 5)

Zur Lösung des 2:1-Gemisches der Beispiele 2 und 3 (283 mg, 0,62 mmol) in Dichlormethan (10ml) tropft man bei -70°C unter Argon

Diisobutylaluminiumhydrid, 1 M in Dichlormethan (1,55 ml; 1,55 mmol) und läßt 45 min bei -70°C rühren. Anschließend wird der Ansatz auf -10°C erwärmt und mit Methanol (1 ml) und einer ges. wäßrigen Natrium-Kalium-Tartrat-Lösung (20 ml) versetzt. Die Wasserphase wird mit Dichlormethan (2 x 50 ml) extrahiert und die vereinten organischen Phasen werden getrocknet (Na₂SO₄) und i.V. eingeengt. der Rückstand wird an Kieselgel mit Toluol/Ethylacetat = 2:1 chromatographiert. Man erhält ein ca. 2:1-Gemisch der Beispiele 4 und 5 (R_f = 0,56, Toluol/Ethylacetat = 1:1, MS (DCI/NH₃): m/z = 446 (M+NH₄)). Dieses Gemisch (120 mg) wird mittels präparativer HPLC (Daicel Chiralpak AD, 10µm, 250 x 20 mm, Fluß 6 ml/Min., Laufmittel 35% n-Heptan und 65% Ethanol, Detektion 260 nM, T = 40°C) in die

10 Regioisomeren Beispiel 4 und Beispiel 5 getrennt.

Beispiel 4:

5

Ausbeute: 54 mg

Retentionszeit: 4,01 min

¹H-NMR (D6-DMSO): $\delta = 3.2$ (2H; 3-CH, vom Indanylsubstituenten), 6.71 (1H; 1-15 CH vom Indanyl) ppm

Beispiel 5:

Ausbeute: 32 mg

Retentionszeit: 4,54 min

20 ¹H-NMR (D6-DMSO): $\delta = 3,48$ (2H; 3-CH₂ vom Indanylsubstituenten), 6,50 (1H; 1-CH vom Indanylsubstituenten)

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$R^{1}-A-D-E-G-L-R^{2}$$
 (I)

in welcher

R¹ für einen Rest der Formel

oder
$$R^3$$

10

15

20

25

worin

R³ und R³ gemeinsam unter Einbezug der phenylischen Doppelbindung einen 5-gliedrigen, gesättigten, partiell ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus bilden, der ein bis zwei Heteroatome aus der Reihe S, N oder O oder einen Rest der Formel -NQ enthält,

worin

Q Wasserstoff oder (C_1-C_6) -Alkyl bedeutet,

und wobei alle oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten gegebenenfalls geminal substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

Halogen, Carboxyl, Hydroxy, Phenyl, (C₁-C₆)-Alkoxy, (C₁-C₆)-Alk-oxycarbonyl, (C₁-C₈)-Alkyl, das seinerseits durch Halogen, C₁-C₆-Alkylsulfonyloxy, Azid, Amino, Mono(C₁-C₆)-Alkylamino, Di(C₁-C₆)-Alkylamino oder Hydroxy substituiert sein kann, einer Gruppe der Formel -(CO)_b-NR⁴R⁵,

5

worin

b eine Zahl 0 oder 1 bedeutet,

10

R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und unabhängig voneinander Wasserstoff, Phenyl, (C₁-C₆)-Acyl, cyclo(C₄-C₇)-Acyl, Benzoyl oder (C₁-C₆)-Alkyl, das gegebenenfalls durch Amino, Mono(C₁-C₆)-Alkylamino, Di(C₁-C₆)-Alkylamino substituiert ist, bedeuten,

15

oder

20

R⁴ und R⁵ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- oder 6gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls
ein oder mehrere weitere(s) Heteroatom(e) aus der Reihe S, O
und/oder einen oder mehrere Rest(e) der Formel -NR⁸ enthalten
kann,

25

worin

 R^8 Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl oder (C_1-C_6) -Acyl bedeutet,

und

30

einer Gruppe der Formel -NR6-SO2-R7

worin

R⁶ Wasserstoff, Phenyl, (C₁-C₆)-Alkyl oder (C₁-C₆)-Acyl bedeutet,

5

R⁷ Phenyl oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

und einen Rest der Formel

$$R^{12}R^{11}N-T-C-O-(R^{10}R^9C)_c$$

10

worin

c eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeutet,

15

 R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_6)-Alkyl bedeuten,

T einen Rest der Formel -(CH₂)_d- bedeutet,

20

worin

d eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeutet,

oder

25

T einen Teil eines Aminosäurerestes der Formel

worin

R¹³ und R¹⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Methyl bedeuten,

5

oder

R¹³ Wasserstoff oder Methyl bedeutet

10

und

 R^{14} (C₃-C₈)-Cycloalkyl oder (C₆-C₁₀)-Aryl oder Wasserstoff bedeutet, oder (C₁-C₈)-Alkyl bedeutet,

15

wobei das (C₁-C₈)-Alkyl gegebenenfalls durch Methlythio, Hydroxy, Mercapto, Guanidyl oder durch eine Gruppe der Formel -NR¹⁵R¹⁶ oder -NR¹⁷-OC- substituiert ist,

20

worin

 R^{15} und R^{16} unabhängig voneinander Wasserstoff, (C_1 - C_8)Alkyl oder Phenyl bedeuten

25

und

 R^{17} Hydroxy, Benzyloxy, (C_1-C_8) -Alkoxy oder die oben aufgeführte Gruppe -NR¹⁵R¹⁶ bedeutet,

oder das (C₁-C₈)-Alkyl gegebenenfalls durch (C3-C6)-Cycloalkyl oder Phenyl substituiert ist, das seinerseits durch Hydroxy, Halogen oder (C₁-C₆)-Alkoxy oder Amino substituiert ist,

5

oder das (C₁-C₈)-Alkyl gegebenenfalls durch Imidazolyl oder Indolyl substituiert ist, worin die entsprechenden -NH-Funktionen gegebenenfalls durch (C₁-C₆)-Alkyl oder durch eine Aminoschutzgruppe geschützt sind,

10

R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl oder eine typische Aminoschutzgruppe bedeuten,

oder

15

R¹¹ und R¹² gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten Heterocyclus bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S, O oder einen Rest der Formel -NR¹⁸ enthalten kann,

20

worin

R¹⁸ Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl oder Phenyl bedeutet,

A und E gleich oder verschieden sind und für eine Bindung oder für (C₁-C₄)-Alkylen stehen,

D für ein Sauerstoffatom oder für einen Rest der Formel -S(O)_e- oder -N(R¹⁹)steht,

30

worin

- e eine Zahl 0, 1 oder 2 bedeutet,
- R^9 Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl oder (C_1-C_6) -Acyl bedeutet,
- 5 G für zweifach gebundenes (C₆-C₁₀)-Aryl oder für einen zweifach gebundenen 5bis 7-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, die gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:
- Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, Halogen, (C₁-C₆)-Alkyl, Hydroxy(C₁-C₆)alkyl, (C₁-C₆)-Alkoxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, sowie Gruppen der Formeln -CO-O-(CH₂)₁-NR²⁰R²¹, -NR²²-SO₂R²³, -(CH₂)₂-(CO)_h-NR²⁴R²⁵ und -OR²⁶,
- 15 worin

20

25

- f eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,
- g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,
- R²⁰und R²¹ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,
 - R²² die oben angegebene Bedeutung von R⁶ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
 - R²³ die oben angegebene Bedeutung von R⁷ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
- R²⁴ und R²⁵ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

oder unabhängig voneinander einen Rest der Formel

-(CH₂);-NR²⁷R²⁸ darstellen,

5

worin

i eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,

10 und

R²⁷ und R²⁸ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

15 R^{26} (C₆-C₁₀)-Aryl bedeutet,

L für einen Rest der Formel -O-, -NH-,

wobei die Anbindung der Reste an G linksbündig erfolgt,

und worin R²⁹, R³⁰, R³¹, R³², R³³, R³⁴, R³⁵, R³⁶ und R³⁷ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten,

5

oder

R²⁹ einen Rest der Formel -SO₂R² bedeutet,

10 R²

für (C₆-C₁₀)-Aryl oder für einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, die gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

15

Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Amino und (C₁-C₆)-Alkyl, oder

für den Rest der Formel

oder Morpholin steht, oder

für C₃-C₈-Cycloalkyl steht, oder

20

für (C₁-C₁₂)-Alkyl, (C₂-C₁₂)-Alkenyl oder (C₂-C₁₂)-Alkinyl steht, die gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus: Halogen, Trifluormethyl, Hydroxy, Cyano, Azido, (C₁-C₆)-Alkoxy, (C₁-C₆)-Perfluoralkoxy, partiell fluoriertem (C₁-C₆)-Alkoxy, einem Rest der Formel

25

WO 00/10967 - 76 -

worin

5

R³⁸ und R³⁹ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

PCT/EP99/05682

10

verschiedenen Substituenten, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

Phenyl, gegebenenfalls substituiert mit einem oder mehreren, gleichen oder

Halogen, Nitro, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkoxy und einer Gruppe der Formel -NR⁴⁰R⁴¹,

worin

15

 R^{40} und R^{41} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder $(C_1\text{-}C_6)$ -Alkyl oder $(C_1\text{-}C_6)$ -Acyl bedeuten,

20

und einem 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu drei Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O, gegebenenfalls substituiert mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

Halogen, Nitro, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkoxy und einer Gruppe der Formel -NR⁴⁰R⁴¹,

25

worin

R⁴⁰ und R⁴¹ wie oben definiert sind.

oder

L und R² gemeinsam für einen Rest der Formel

$$-N^{SO_2}$$

5

15

stehen,

und deren pharmazeutisch verträgliche Salze,

mit der Maßgabe, daß R¹ nicht für einen unsubstituierten oder wie oben beschriebenenen substituierten Rest der Formel

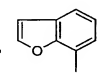
stehen darf, worin Q die oben angegebene Bedeutung hat.

2. Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1,

R¹ für einen Rest der Formel











steht,

worin

Q Wasserstoff oder (C₁-C₃)-Alkyl bedeutet,

5

und wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten gegebenenfalls geminal substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

10

Fluor, Chlor, Carboxyl, Hydroxyl, (C_1-C_4) -Alkoxy, (C_1-C_5) -Alkoxy-carbonyl oder (C_1-C_6) -Alkyl, das seinerseits durch Fluor, Chlor oder Hydroxy substituiert sein kann,

und einen Rest der Formel

$$R^{12}R^{11}N-T-C-O-(R^{10}R^9C)_c$$

15

worin

c eine Zahl 1, 2, 3. 4, 5 oder 6 bedeutet,

WO 00/10967 PCT/EP99/05682

 R^9 und R^{10} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_6)Alkyl bedeuten,

T einen Rest der Formel -(CH₂)_d- bedeutet,

5 worin

d eine Zahl 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeutet,

10 oder

T für einen Teil eines Aminosäurerestes der Formel

R¹⁴ R¹³ steht,

15 worin

 R^{13} und R^{14} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C_1 - C_6)-Alkyl bedeuten,

20 oder

25

R¹³ Wasserstoff oder Methyl bedeutet

und

R¹⁴ Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl oder Wasserstoff bedeutet, oder

(C₁-C₆)-Alkyl bedeutet,

wobei das Alkyl gegebenenfalls durch Methlythio, Hydroxy,
Mercapto, Guanidyl oder durch eine Gruppe der Formel
-NR¹⁵R¹⁶ oder -NR¹⁷-OC- substituiert ist,

5 worin

R¹⁵ und R¹⁶ unabhängig voneinander Wasserstoff, (C₁-C₆)Alkyl oder Phenyl bedeuten

10 und

R¹⁷ Hydroxy, Benzyloxy, (C₁-C₆)-Alkoxy oder die oben aufgeführte Gruppe -NR¹⁵R¹⁶ bedeutet,

oder das (C₁-C₆)-Alkyl gegebenenfalls durch Cyclopropyl,
Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl substituiert ist, das
seinerseits durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Brom oder (C₁-C₄)Alkoxy oder Amino substituiert ist,

20 oder

R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeuten,

25 oder

R¹¹ und R¹² gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Morpholinyl-Piperidinyl oder Piperazinylring bilden,

A und E gleich oder verschieden sind und für eine Bindung oder für (C₁-C₄)-Alkylen stehen,

- D für ein Sauerstoffatom steht,
- G für zweifach gebundenes Phenyl oder Pyridyl steht, die gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

 Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, Halogen, (C₁-C₄)-Alkyl, Hydroxy(C₁-C₄)alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, sowie Gruppen der Formeln
 -CO-O-(CH₂)_C-NR²⁰R²¹, -NR²²-SO₂R²³, -(CH₂)_C-(CO)_h-NR²⁴R²⁵ und -OR²⁶,

worin

10

25

- f eine Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet,
- g und h gleich oder verschieden sind und eine Zahl 0 oder 1 bedeuten,
 - R²⁰ und R²¹ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,
- 20 R²² die oben angegebene Bedeutung von R⁶ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
 - R²³ die oben angegebene Bedeutung von R⁷ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,

R²⁴ und R²⁵ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind, oder unabhängig voneinander einen Rest der Formel -(CH₂)_i-NR²⁷R²⁸ darstellen,

30 worin

i eine Zahl 1, 2 oder 3 bedeutet,

und

R²⁷ und R²⁸ die oben angegebene Bedeutung von R²⁰ und R²¹ haben und mit dieser gleich oder verschieden sind,

R²⁶ Phenyl oder Naphthyl bedeutet,

10 L für einen Rest der Formel

wobei die Anbindung der Reste an G linksbündig erfolgt,

15 R² für (C₁-C₁₀)-Alkyl steht, das gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substitutenen substituiert ist, die aus der Gruppe ausgewählt sind die besteht aus:

Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, Trifluormethyl, Hydroxy, Azido, (C_1-C_4) -Alkoxy, (C_1-C_5) -Perfluoralkoxy oder partiell fluoriertem (C_1-C_4) Alkoxy

und deren pharmazeutisch verträgliche Salze.

- 3. Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1,
- 25 in welcher

20

R¹ für einen Rest der Formel

5

10

15

20

und wobei die oben aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

Chlor, Fluor, Hydroxyl, (C₁-C₃)-Alkoxy oder (C₁-C₄)-Alkyl, das seinerseits durch Hydroxy substituiert sein kann,

steht.

A und E gleich oder verschieden sind und für eine Bindung stehen,

- D für ein Sauerstoffatom steht,
- G für zweifach gebundenes Phenyl steht, das gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substituenten substituiert sind, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

 Hydroxy, Trifluormethyl, Carboxyl, Fluor, Chlor, Brom, (C₁-C₃)-Alkyl,

 Hydroxy(C₁-C₃)alkyl oder (C₁-C₃)-Alkoxy
- L für einen Rest der Formel

wobei die Anbindung der Reste an G linksbündig erfolgt,

R² für (C₁-C₈)-Alkyl steht, das gegebenenfalls mit einem oder mehreren, gleichen oder verschiedenen Substitutenen substituiert ist, die aus der Gruppe ausgewählt sind, die besteht aus:

Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, Trifluormethyl oder Trifluormethyl-

5

und deren pharmazeutisch verträgliche Salze.

substituiertem (C₁-C₄)-Alkoxy,

4. Verbindungen der allgemeinen Formel (I), gemäß Anspruch 1

10

in welcher

R¹ für einen Rest der Formel

15

A und E für eine Bindung stehen,

- D für ein Sauerstoffatom steht,
- 20 G für zweifachgebundenes Phenyl steht, das gegebenenfallsdurch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist,
 - L für einen Rest der Formel

15

wobei die Anbindung des Restes an G linksbündig erfolgt,

5 R^2 für $(C_1\text{-}C_4)$ -Alkyl steht, das gegebenenfalls durch Fluor oder Trifluormethyl substituiert ist,

und deren pharmazeutisch verträgliche Salze.

10 5. Verbindungen ausgewählt aus der Gruppe

$$HO$$
 $O-SO_2$
 CF_3
 H_3C-O
 $O-SO_2$
 CF_3
 CF_3

6. Verfahren zur Herstellung von neuen Arylsulfonamiden und Analoga gemäß Ansprüchen 1 bis 5 dadurch gekennzeichnet, daß man

[A] Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

in welcher

5

15

25

R1, A, D, E und G die oben angegebene Bedeutung haben und

M für Sauerstoff oder -N(R⁴²)- steht

worin

R⁴² Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl ist,

20 mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

$$R^{43}-U-R^2 (III)$$

in welcher

R² die im Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

R⁴³ für Halogen, vorzugsweise Chlor oder Iod steht,

U für einen Rest der Formel -SO₂-, -SO-, -CO-, -P(O)(OR³⁷)- oder eine Einfachbindung steht,

5

worin

R³⁷ die oben angegebene Bedeutung hat,

zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia)

$$R^1$$
-A-D-E-G-M-U- R^2 (Ia)

in welcher

15

10

R¹, A, D, E, G, M, U und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, umgesetzt werden

20

30

oder

[B] Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

25 zunächst mit Chlorsulfonsäuretrialkylsilylester, vorzugsweise Chlorsulfonsäuretrimethylsilylester, umgesetzt werden, mit einer Säure versetzt werden und dann mit einem Chlorierungsmittel, vorzugsweise Phosphorpentachlorid, zu einer Verbindung der allgemeinen Formel (IV)

 R^{1} -A-D-E-G-M-SO₂-Cl (IV)

in welcher

R¹, A, D, E, G und M die oben angegebene Bedeutung haben,

5 umgesetzt werden und anschließend mit Verbindungen der allgemeinen Formel
(V)

 $H-V-R^2$ (V)

in welcher

R² die im Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat und

V für Sauerstoff oder Stickstoff steht,

15

zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ib)

$$R^{1}$$
-A-D-E-G-M-SO₂-V-R² (Ib)

20 in welcher

R¹, A, D, E, G, M, V und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

in inerten Lösemitteln in Anwesenheit von Bzl-NEt₃⁺Cl⁻ und einer Base, umgesetzt werden

oder

[C] Verbindungen der allgemeinen Formel (VI)

30

25

R'-A-D'-H (VI)

in welcher

R1 und A die oben angegebene Bedeutung haben und

5

für Sauerstoff, Schwefel oder -N(R¹⁹)- steht und D'

> R¹⁹ die oben angegebene Bedeutung hat,

10 mit Verbindungen der allgemeinen Formel (VII)

$$R^{44}$$
-E-G-SO₂-NH-R² (VII)

in welcher

15

E, G und R² die oben angegebene Bedeutung haben und

 R^{44} für eine Abgangsgruppe, bevorzugt Halogen, besonders bevorzugt Fluor, Chlor oder Brom steht,

20

zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ic)

$$R^{1}$$
-A-D'-E-G-SO₂-NH- R^{2} (Ic)

25 in welcher

R¹, A, D¹, E, G und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

umgesetzt werden,

30

oder

[D] Verbindungen der allgemeinen Formel (Id)

$$R^{45}$$
-A-D-E-G-L- R^2 (Id)

5

in welcher

A, D, E, G, L und R² die oben angegebene Bedeutung haben und

10

R⁴⁵ für Reste der Formeln

$$\mathsf{R}^{46} \qquad \mathsf{R}^{46}$$
 oder
$$\mathsf{R}^{46} \qquad \mathsf{steht},$$

worin

 R^{46} für (C_1-C_6) -Alkyl steht,

15

mit Chlorameisensäureester, vorzugsweise Chlorameisensäure-1-(1-chlor)ethylester oder Chlorameisensäuremethylester, und anschließend mit Alkoholen, bevorzugt Methanol, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ie)

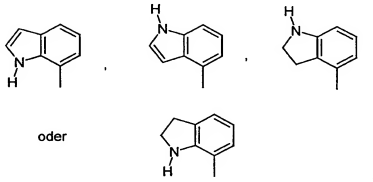
20

$$R^{47}$$
-A-D-E-G-L- R^2 (Ie)

in welcher

A, D, E, G, L und R2 die oben angegebene Bedeutung haben und

R⁴⁷ für Reste der Formeln



steht,

5

umgesetzt werden

oder

[E] Verbindungen der allgemeinen Formel (Ie)

mit (C₁-C₆)-Ketonen oder (C₁-C₆)-Aldehyden in Gegenwart eines Reduktionsmittels, vorzugsweise Natriumcyanoborhydrid, gegebenenfalls in der Gegenwart einer Säure zu Verbindungen der allgemeinen Formel (If)

15

10

$$R^{48}$$
-A-D-E-G-L-R² (If)

in welcher

A, D, E, G, L und R² die oben angegebene Bedeutung haben und

 R^{48} für (C_3-C_6) -Alkenyl oder (C_1-C_6) -Alkyl steht,

umgesetzt werden

oder

[F] Verbindungen der allgemeinen Formel (Ie) mit Verbindungen der allgemeinen Formel (VIII)

R⁴⁹-Q (VIII)

in welcher

10

5

Q die oben angegebene Bedeutung hat,

R⁴⁹ für eine Abgangsgruppe, bevorzugt Halogen steht,

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ig)

$$R^{50}$$
-A-D-E-G-L- R^2 (Ig)

in welcher

A, D, E, G, L und R² die oben angegebene Bedeutung haben und

R⁵⁰ für einen Rest der Formel

25

worin

5 Q die oben angegebene Bedeutung hat,

oder

[G] Verbindungen der allgemeinen Formel (Ih)

10

$$A$$
-D-E-G-L- R^2 CH_3 CH_3 (Ih)

in welcher

15 A,D,E,G,L und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

durch radikalische Bromierung, beispielsweise mit N-Bromsuccinimid, in einem inerten Lösungsmittel in Verbindungen der allgemeinen Formel (Ii)

in welcher

5 A, D, E, G, L und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

und einer der Substituenten W oder X für Brom und der andere für Wasserstoff steht,

10 überführt werden,

und anschließend mit Verbindungen der allgemeinen Formel (IX)

$$CH_2(CO_2R^{51})_2$$
 (IX)

15

in welchen

 R^{51} für (C_1-C_6) -Alkyl steht und

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ij)

$$R^{52}$$
-A-D-E-G-L-R² (Ij)

in welcher

A, D, E, G, L und R² die oben genannte Bedeutung haben und

R⁵² für einen Rest der Formel

worin

5

R⁵¹, W und X die oben genannte Bedeutung haben,

zu Verbindungen der allgemeinen Formel (X)

$$R^{51}O_2C$$
 A-D-E-G-L- R^2 (X)

10

in welcher

A, D, E, G, L, R², W und R⁵¹ die oben angegebene Bedeutung haben,

15

umgesetzt werden,

und abschließend eine Reduktion zu der Methylhydroxyfunktion durchführt,

oder

20

[H] im Fall, daß R¹ für die oben aufgeführten Ringe steht, die durch den Rest der Formel

$$R^{12}R^{11}N - T - C - O - (R^{10}R^9C)_c$$
 substituiert sind,

worin

c, T, R⁹, R¹⁰, R¹¹ und R¹² die oben angegebene Bedeutung haben,

5

Verbindungen der allgemeinen Formel (XI)

$$R^{1}$$
-($CR^{9}R^{10}$)_c-OH (XI)

10 mit Verbindungen der allgemeinen Formel (XII)

$$R^{12'}R^{11'}N-T-C-OH$$
 (XII)

in welcher

15

T die oben angegebene Bedeutung hat,

R¹¹' für Wasserstoff steht

20 und

- R^{12'} für eine der oben aufgeführten Aminoschutzgruppen, vorzugsweise für tert.Butyloxycarbonyl steht,
- in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base und eines Hilfsstoffes,

umsetzt,

WO 00/10967 PCT/EP99/05682

und die Aminoschutzgruppe i	aaah ühliahan	Mathadan	abenaltet
una die Aminoschutzgrudde i	nach ublichen	Methoden	aospaitet.

und dann gegebenenfalls die Aminogruppe mit einem Aldehyd oder Keton reduktiv alkyliert oder dialkyliert,

5

oder mit einem Halogenid alkyliert oder dialkyliert,

10

und gegebenenfalls in Abhängigkeit der oben aufgeführten Substituenten nach üblichen Methoden wie beispielsweise einer Alkylierung oder Veresterung Derivatisierungen anschließt,

10

und in einem letzten Schritt eine Reduktion mit BH₃ x S(CH₃)₂ in Tetrahydrofuran durchführt,

15

und im Fall der reinen Enantiomeren eine HPLC-Trennung nach üblichen Methoden durchführt,

und gegebenenfalls die oben aufgeführten Substituenten nach üblichen Methoden eingeführt und derivatisiert werden,

20

und im Fall D ist = -SO- oder $-SO_2$ - ausgehend von den entsprechenden Thioethern (D = S) eine Oxidation nach üblichen Methoden durchgeführt wird,

25

30

und im Fall der Ammoniumverbindungen ausgehend von den entsprechenden Aminen eine Alkylierung durchgeführt wird.

7. Pharmazeutische Zubereitungen, die als aktiven Bestandteil mindestens eine Verbindung gemäß irgendeinem der Ansprüche 1 bis 5 in Zusammenmischung mit mindestens einem pharmazeutisch verträglichen im wesentlichen nichtgiftigen Träger oder Exzipienten umfaßt.

10

15

20

- Verbindungen nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 5 zur Verwendung als Medikament in der Behandlung von Menschen und Tieren.
- Verwendung der Verbindungen gemäß irgendeinem der Ansprüche 1 bis 5 für die Herstellung eines Medikamentes zur Prävention und/oder Behandlung neurodegenerativer Erkrankungen.
 - 10. Verwendung der Verbindungen gemäß irgendeinem der Ansprüche 1 bis 5 für die Herstellung eines Medikamentes zur Prävention und/oder Behandlung von cerebralen Ischämien und Schädel/Hirn-Trauma.
 - 11. Verwendung der Verbindungen gemäß irgendeinem der Ansprüche 1 bis 5 zur Behandlung von Schmerzzuständen, Emesis, Übelkeit, Glaukom, Asthma, Anorexie, Konvulsionen, Rheuma, Sedation und Bewegungsstörungen.
 - 12. Verwendung der Verbindungen gemäß irgendeinem der Ansprüche 1 bis 5 zur Behandlung von bakteriellen oder viralen Infektionen, Autoimmunerkrankungen, entzündlicher oder autoimmunologisch bedingter Erkrankungen der Gelenke des Knochen- und Muskelapparates, der inneren und äußeren Organe, des zenralen Nervensystems, der Sinnesorgane und des blutbildenden Systems bei Mensch und Tier.
 - 13. Verwendung der Verbindungen gemäß irgendeinem der Ansprüche 1 bis 5 zur Behandlung von Migräne und Spastizität.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte. onal Application No PCT/EP 99/05682

A 04 400	VITO A TROLL OF OUR LEAST MATTER		
IPC 7	HFICATION OF BUBLECT MATTER C07C309/65 C07D307/80 A61K31	/255 A61K31/343	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	iffication and IDC	
	3 SEARCHED	including in O	
Minimum d IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classific CO7C CO7D A61K	cation symbols)	
	ation searched other than minimum documentation to the extent th		
Electronic	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to dalm No.
A	US 5 532 237 A (M. GALLANT, ET 2 July 1996 (1996-07-02) column 14 -column 15; claims	AL.)	1,7,9, 11,12
E	WO 99 48871 A (OTSUKA PHARMACEU 30 September 1999 (1999-09-30) page 3 -page 7; claims 1,27; ex	•	1,7,8
P,A	DE 197 40 785 A (BAYER) 27 August 1998 (1998-08-27) page 2 -page 5; claims 1,14-19		1,7-12
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in	n annex.
Special cat	regories of cited documents:	"T" lotes described and the best of the best	
	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	"T" later document published after the inter or priority date and not in conflict with t cited to understand the principle or the	he application but
	ocument but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the cla	almed invention
"L" docume	art which may throw doubte on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot in Involve an inventive step when the doc	oe considered to ument is taken alone
	or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the cla cannot be considered to involve an invo document is combined with one or mor	entive step when the
other m	neens Int published prior to the international filing date but	ments, such combination being obvious in the art.	to a person sidiled
	an the priority date claimed ictual completion of the international search	"&" document member of the same patent for Date of mailing of the international sear	
	? November 1999	30/11/1999	with the position of the posit
Name and m	alling address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentfaan 2 NL – 2280 HV Rijewijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 851 epo ni,	Franks P	
	Fax: (+31-70) 340-3018	English, R	1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 99/05682

Box l	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This in	ternational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: 11-13 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	Observation: Although Claims Nos 11-13 relate to a method for treatment of the human or animal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound or composition.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
Inis In	ternational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Rema	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inter. .mail Application No PCT/EP 99/05682

Patent document cited in search report		:	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
US	5532237	A 02-07-1996	AU AU CA	703913 4616696 2211836	Ā	01-04-1999 04-09-1996 22-08-1996	
				WO EP JP	9625397 0809630 10508870	A A	22-08-1996 22-08-1996 03-12-1997 02-09-1998
MO	9948871	A	30-09-1999	NONE			
DE	19740785	A	27-08-1998	AU WO ZA	6396598 9837061 9801419	A	09-09-1998 27-08-1998 24-08-1998

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intu. .ionales Aktenzeichen PCT/EP 99/05682

		TOTAL 9:	9/ 05082
A KLASSI IPK 7	IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07C309/65 C07D307/80 A61K31/	²⁵⁵ A61K31/343	
			•
Nach der in	nternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
IPK 7	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym C07C C07D A61K	bole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	sowelt diese unter die recherchierten Gebiet	e fallen
Während de	er Internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C 41 8 W	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anapruch Nr.
			oca. Anapiaci (d.
Α	US 5 532 237 A (M. GALLANT, ET A	L.)	1,7,9,
	2. Juli 1996 (1996-07-02) Spalte 14 -Spalte 15; Ansprüche		11,12
_	-		
E	WO 99 48871 A (OTSUKA PHARMACEUT 30. September 1999 (1999-09-30)	ICAL)	1,7,8
	Seite 3 -Seite 7; Ansprüche 1,27	; Beispiel	
	35		
P,A	DE 197 40 785 A (BAYER)		1,7-12
	27. August 1998 (1998-08-27) Seite 2 -Seite 5; Ansprüche 1,14	-19	
		13	
			N.
			<
		·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamille	
	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : itlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätedatum veröffentlicht	Internationalen Anmeldedatum worden ist und mit der
aber nik	cht als besonders bedeutsam anzusehen ist Ookument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur Erfindung zugrundellegenden Prinzips Theorie angegeben ist	zum Verständnis des der
Anmeld "L" Veröffern	ledatum veröffentlicht worden ist tlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein aufgrund dieser Veröffentlic	tung; die beanspruchte Erfindung
	en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	and the standard and th	
auegett		werden, wenn die Veröffentlichung mit	en derunend betrachtet einer oder mehreren anderen
eine Be	enutzung, eine Aussteilung oder andere Maßnahmen bezieht tilchung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann i "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	nahellegend lat
	enspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist bechlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Rec	
22	2. November 1999	30/11/1999	
	ostanschift der internationalen Recherchenbehörde		
HOUSE USE PO	Seambonitt der Internationalen Nechsterbersorde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijewijk	Bevolimächtigter Bedlensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3018	English, R	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inemationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/05682

Feld I	Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1
Gemäß	Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X	Ansprüche Nr. 11-13 well sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Bemerkung: Obwohl die Ansprüche 11-13 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung. Ansprüche Nr. well sie sich auf Telle der Internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle Internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
a 🗌	Ansprüche Nr. well es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II	Bernerkungen bei mangeinder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die inter	mationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
1.	Da der Anmelder alle enforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeltig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2 🗌	Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. <u> </u>	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
	Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher- chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen er- faßt:
Bomerku	Ingen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Intel onales Aktenzeichen PCT/EP 99/05682

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 5532237	A	02-07-1996	AU AU CA WO EP JP	703913 B 4616696 A 2211836 A 9625397 A 0809630 A 10508870 T	01-04-1999 04-09-1996 22-08-1996 22-08-1996 03-12-1997 02-09-1998
WO 9948871	A	30-09-1999	KEIN	Ε	
DE 19740785	A	27-08-1998	AU WO ZA	6396598 A 9837061 A 9801419 A	09-09-1998 27-08-1998 24-08-1998